# 世界知的所有權機関国 際 事 務 局

## **PCT**

# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 G01N 1/10, 35/06

A1

(11) 国際公開番号

WO97/40357

(43) 国際公開日

1997年10月30日(30.10.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/01366

(22) 国際出願日

1997年4月18日(18.04.97)

(30) 優先権データ

特願平8/122415 1996年4月19日(19.04.96) JP 特願平8/122417 1996年4月19日(19.04.96) JP 特願平8/122418 1996年4月19日(19.04.96) JP 特願平9/85640 1997年3月19日(19.03.97) JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 株式会社 大日本精機(DAINIPPON SEIKI CO., LTD.)[JP/JP] 〒617 京都府長岡京市神足棚次8番地 Kyoto, (JP) 藤沢薬品工業株式会社

(FUJISAWA YAKUHIN KOGYO CO., LTD.)[JP/JP]

〒541 大阪府大阪市中央区道修町三丁目4番7号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

澤田直孝(SAWADA, Naotaka)[JP/JP] 馬場明吉(BABA, Akiyoshi)[JP/JP]

斎藤克彦(SAITO, Katsuhiko)[JP/JP]

細川康正(HOSOKAWA, Yasumasa)[JP/JP]

三好 擎(MIYOSHI, Hajime)[JP/JP]

二好 傘(MITOSHI, HAJIMC)[JP/JP]

〒617 京都府長岡京市神足棚次8番地

株式会社 大日本精機内 Kyoto, (JP)

西村伸太郎(NISHIMURA, Shintaro)[JP/JP]

〒566 大阪府摂津市鶴野4-3-34-517 Osaka, (JP)

村田正好(MURATA, Masayoshi)[JP/JP]

〒563-01 大阪府豊能郡豊能町東ときわ台7-7-17 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 間宮武雄(MAMIYA, Takeo)

〒615 京都府京都市右京区西大路通五条下ル東中水町5番地 ユタカ第一ビル Kyoto, (JP)

(81) 指定国 US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NI., PT, SE).

添付公開書類

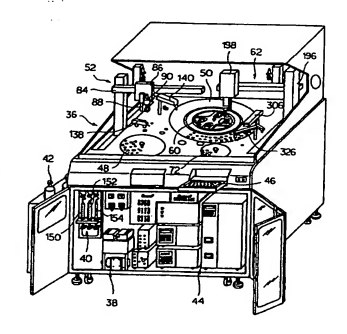
国際調査報告書

(54)Title: AUTOMATIC EXTRACTING EQUIPMENT AND AUTOMATIC CONCENTRATION MEASURING EQUIPMENT FOR COMPONENT SUBSTANCE IN LIQUID SAMPLE

(54)発明の名称 液体試料中の成分物質の自動抽出装置および自動濃度測定装置

#### (57) Abstract

Equipment, which can automatically perform a series of operations in solvent extraction when subjecting component substances contained in liquid samples to solvent extraction and measuring concentrations of the component substances, attain reduction of an operator's labor and time and make effective use of space. An automatic extracting equipment comprises a table holding a plurality of sample tubes, a table holding a plurality of containers for extraction and a plurality of containers for storage, a sample dispensing unit for sucking liquid samples from the sample tubes to discharge the same into the containers for extraction, a solvent dispensing unit for discharging an organic solvent into the containers for extraction, a shaker for transferring target component substances, in liquid samples contained in the containers for extraction, into the organic solvent, and a separation liquid dispensing unit for sucking sample separation liquids separated in the containers for extraction to discharge the same into the containers for storage.



· 装置

## (57) 要約

液体試料中に含まれる成分物質を溶媒抽出してその濃度を測定する場合に、溶媒抽出の一連の操作を自動的に行うことができ、作業者の労力の低減と時間の短縮化およびスペースの有効利用を図ることができる装置に関する。自動抽出装置は、複数本のサンプル管を保持するテーブル、複数本の抽出用容器および複数本の収容容器を保持するテーブル、サンプル管内から液体試料を吸入してその液体試料を抽出用容器内へ吐出するサンプル分注ユニット、抽出用容器内へ有機溶媒を吐出する溶媒分注ユニット、抽出用容器内に入った液体試料中の目的とする成分物質を有機溶媒中へ移行させる振盪機、および、抽出用容器内において分離したサンプル分離液を吸入してそのサンプル分離液を収容容器内へ吐出する分離液分注ユニットを備えて構成される。

参考情報

باندانه <u>با</u>رگ

La carrier grande

PCTに基づいて公開される国政出版のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード

アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン シンガポール スロヴェーア スロヴァン 共和国 シエガルンド セスケャーゴット トーバースタン スファガリンン インフン ガリンン ダグルー・ ググガリン SSSSSTTTTTM AAAABBBBBBBBBCCCCC .F.G.G.G.G.G.H.I.I.I.J.KKKKKLLLL ・エルツェゴビナ ベナン ブラジル ベラルーシ カナダ 中央アフリカ共和国 コンゴー MN MR MW MXELOZLT CCMNUZEKE ルーマニア ロシア連邦 スーダン スウェーデン

#### 明 細 書

液体試料中の成分物質の自動抽出装置および自動濃度測定装置

#### 技術分野

この発明は、血清、血漿、全血、尿、生体組織等のホモジネート(上清)、反応混合液などの液体試料中に含まれる特定の成分物質を溶媒抽出する操作を自動的に行うことができる自動抽出装置、および、液体試料中に含まれる特定の成分物質を溶媒抽出して、その濃度を測定するまでの全ての操作を自動的に行うことができる自動濃度測定装置、ならびに、それらの装置に使用される液体分注装置および液体の遠心分離用沈殿管に関する。

#### 背景技術

例えば、血液中に含まれる薬物の濃度を測定するには、有機溶媒を用い、血液中から薬物成分を有機溶媒中に溶解させて分離(溶媒抽出)し、有機溶媒中に薬物成分が溶解したサンプル分離液を必要により濃縮した後、そのサンプル分離液を高速液体クロマトグラフィーなどの分析機器へ注入するようにしている。この一連の測定操作の1例を挙げると、サンプル管からの血液試料の吸入および遠心分離用沈殿管(以下、「遠沈管」という)への血液試料の吐出(血液試料の分注)→遠沈管への抽出用有機溶媒の分注→遠沈管へのキャップの装着→遠沈管の振盪→遠心分離、分離→遠沈管からのキャップの取外し→遠沈管からのサンプル分離液(有機溶媒層側に分離し目的とする成分物質が溶解した液)の吸入および濃縮用試験管へのサンプル分離液の吐出(サンプル分離液の分注)→濃縮

→試験管からの濃縮サンプル分離液の吸入および高速液体クロマトグラフィーへの濃縮サンプル分離液の注入の各操作を順次経ることにより、 血液中の薬物濃度の測定が行われる。

ところで、従来、遠沈管の振盪や遠心分離などの操作は、振盪機や遠心分離機などを用いて行われているが、血液試料の分注、有機溶媒の分注およびサンプル分離液の分注の各操作は、使い捨てのディスポーザブルチップ(以下、「デイスポチップ」という)を着脱自在に先端部に装着したマイクロピペットやホールピペットなどを使用して人手により行われていた。また、遠沈管に対するキャップの着脱操作や試験管からの濃縮サンプル分離液の吸入および高速液体クロマトグラフィーへの液注入の各操作も、人手により行われていた。

なお、各種の分注操作を、分注ノズル、シリンジおよびその駆動モータ、分注ノズルの移動機構などを備えた液体分注装置により自動化することは可能である。しかしながら、シリンジの駆動量を制御して分注ノズル内への液体の吸入量を調節するような一般的な方式では、吸入しようとする液体の比重や粘度、表面張力などの違いにより、また、分注ノズルの周辺温度の変化により、液体の吸入量を所望通り正確に調節することができないことがある。また、特にサンプル分離液の分注操作におけるように有機溶媒を分注ノズル内へ吸入する場合には、ジエチルエーテル、酢酸エチル、クロロホルムなどといった有機溶媒は揮発性が高分注の低く、表面張力が小さくて、比重が小さいため、吸入位置からられたサンプルを移動させる間などに分注ノズルの下端しかの充金性、違いを移動させる間などに分離と下層液とに分離されが起こり易い。さらに、遠心分離により上層液と下層液とに分離など、遠沈管内で有機溶媒層である下層側に分離されたサンプル分離液

だけを、コンタミネーションが生じないように分取する操作を自動化することは、非常に困難であった。これらの事情から、従来、液ー液溶媒抽出における分注操作は手作業で行われており、また、振盪機や遠心分離機などは使用されていたが、溶媒抽出操作における全工程を自動化した装置は、従来無かった。

#### 発明の開示

上記した血液中の薬物濃度の測定などの分析作業が行われる臨床検査センターや製薬会社の研究室などにおいては、大量の検体を一度に分析処理する必要がある。このように一度に大量の検体の分析処理を行わなければならない場合において、上記したような分注操作などの個々の操作を人手によって行うのは、多くの労力と時間とを必要とする。また、上記した各操作を複数人の作業者で分担して行うような場合には、各人の作業に支障が出ない程度の比較的広い作業スペースを必要とすることになる。

この発明は、以上のような事情に鑑みてなされたものであり、血清、血漿、全血、ホモジネート、反応混合液などの液体試料中に含まれる薬剤等の特定の成分物質を溶媒抽出して、その濃度を測定する場合に、溶媒抽出の一連の操作を自動的に行うことができ、また、溶媒抽出から濃度測定までの一連の操作の全工程を自動的に行うことができ、その一連の操作に従来要していた作業者の労力の低減と時間の短縮化を図るとともに、スペースの有効的利用を図ることができる、液体試料中の成分物質の自動抽出装置および液体試料中の成分物質の自動濃度測定装置を提供すること、ならびに、それらの装置に好適に使用される液体分注装置および液体の遠心分離用沈殿管を提供することを技術的課題とする。

上記構成の自動抽出装置では、サンプル分注手段により、サンプル容器内から所定量の液体試料が吸入されてその液体試料が抽出用容器内へ吐出される。次に、抽出用溶媒分注手段により、抽出用容器内へ所定量の抽出用有機溶媒が吐出され、成分物質移行手段により、抽出用容器内に入った液体試料中の目的とする成分物質が抽出用有機溶媒中へ移行させられる。そして、分離液分注手段により、抽出用容器内において分離したサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が収容容器内へ吐出される。このようにして、目的とする成分物質が抽出用有機溶媒に溶解した(移行した)サンプル分離液が自動で得られる。

- -

そして、上記構成の自動抽出装置を使用すると、血清、血漿、全血、ホモジネート、反応混合液などの液体試料中に含まれる薬物等の特定の成分物質を溶媒抽出するための一連の操作を自動的に行うことができるので、その一連の操作に従来要していた作業者の労力の低減と時間の短縮化を図るとともに、スペースの有効的利用を図ることができる。

また、上記構成の自動抽出装置に、収容容器内に入ったサンプル分離液を蒸発させてサンプル分離液を乾固させる蒸発乾固手段を設けて、自動抽出装置を構成することができ、さらに、収容容器内へ所定量の溶解用有機溶媒を吐出する溶解用溶媒分注手段と、前記収容容器内において、乾固された残渣を溶解用有機溶媒に溶解させる溶解手段とを設けて、自動抽出装置を構成することができる。前記溶解手段としては、収容容器を振盪させる振盪機を設置するとよい。また、前記蒸発乾固手段は、収容容器をその周囲から加熱するヒータと、収容容器内へその上部開口を通して窒素ガスを吹き込む窒素ガス供給手段とにより構成するとよい。

また、上記構成の自動抽出装置に、収容容器内に入ったサンプル分離 液の有機溶媒の一部を蒸発させてサンプル分離液を濃縮させる濃縮手段 を設けて、自動抽出装置を構成することができる。前記濃縮手段は、収 容容器をその周囲から加熱するヒータと、収容容器内へその上部開口を 通して窒素ガスを吹き込む窒素ガス供給手段とにより構成するとよい。

前記分離液分注手段は、抽出用容器内に入ったサンプル分離液を所定量だけ下端口から吸入し、そのサンプル分離液を下端口から吐出する分注ノズルと、この分注ノズルを保持するノズル保持手段と、このノズル保持手段を、前記分注ノズルの下端口が前記抽出用容器内のサンプル分離液中に浸漬する下方位置と分注ノズル下端口が抽出用容器から上方へ

. 25. :

離間した上方位置との間で昇降させるノズル昇降手段と、前記ノズル保 持手段を、前記抽出用容器の直上位置と分注位置との間で移動させるノ ズル移動手段と、前記分注ノズル内へその下端口から前記抽出用容器内 のサンプル分離液を所定量だけ吸入させ、前記分注位置において分注ノ ズル内のサンプル分離液をその下端口から吐出させるシリンジと、この シリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジ駆動手段を制 御するシリンジ制御手段とを備えることにより構成するとよい。そのよ うな構成において、分注ノズルの下端口が抽出用容器内のサンプル分離 液中から引き上げられる際に、分注ノズル下端口がサンプル分離液上に 出た時に分注ノズル内へその下端口から微小流量の空気を吸入させ続け て、分注ノズル内のサンプル分離液内部に気泡を発生させ、この状態を、 分注ノズル内のサンプル分離液が吐出される直前まで継続させる気泡発 生手段を、前記分離液分注手段が有しているとよい。また、分離液分注 手段が、抽出用容器内のサンプル分離液中に下端口が浸瀆させられた状 態の分注ノズル内に所定量のサンプル分離液が吸入された時にサンプル 分離液の上端が位置する高さ位置に配設されてサンプル分離液の上端が その高さ位置に達したかどうかを光電的に検知する液面センサを有して おり、前記液面センサの検知信号に基づいてシリンジ制御手段によりシ リンジ駆動手段を制御して前記シリンジの駆動を停止させるようにする とよい。前記ノズル昇降手段を、パルス数によって駆動量を制御される ステッピングモータにより構成し、分注ノズルの下端口を抽出用容器内 のサンプル分離液中へ浸漬させるために分注ノズルを下降させる際に分 注ノズルの下端が基準の高さ位置に達したかどうかを検知するノズル検 知手段を設け、前記ノズル検知手段により、分注ノズル下端が基準高さ

位置に達したことが検知された時点から、一定のパルス数の信号を前記 ステッピングモータへ入力させるようにするとよい。前記分注ノズルは、 使い捨て吸入管を用いて構成するとよい。

また、上記構成の自動抽出装置に、抽出用容器内へ所定量の水または水溶液を吐出する水または水溶液分注手段を設けて、自動抽出装置を構成することができる。

また、上記構成の自動抽出装置に、抽出用容器にキャップを着脱させるキャップ着脱手段を設けて、自動抽出装置を構成することができる。

また、上記構成の自動抽出装置に、成分物質移行手段として、抽出用容器を振盪させる振盪機を設置して、自動抽出装置を構成することができる。

また、上記構成の自動抽出装置に、成分物質移行手段によって液体試料中から目的とする成分物質が抽出用有機溶媒中へ移行させられた液を遠心分離する遠心分離機を設けて、自動抽出装置を構成することができる。

次に上記技術的課題を解決する手段として、第2の発明は、上記した各種構成の自動抽出装置と、液体試料中の成分物質の濃度を測定する 濃度測定手段と、収容容器内から目的とする成分物質が有機溶媒に溶解 した成分溶解液を吸入し、その吸入された成分溶解液を所定量だけ前記 濃度測定手段に注入する液注入手段と備えることにより、液体試料中の 成分物質の自動濃度測定装置を構成したことを特徴とする。前記液注入 手段が、濃度測定手段に注入される所定量の成分溶解液を保持する計量 管を有した構成とすることができる。

上記構成の第2の発明に係る自動濃度測定装置では、液注入手段によ

り、自動抽出装置によって得られ目的とする成分物質が有機溶媒に溶解した成分溶解液(サンプル分離液、サンプル溶解液または濃縮サンプル分離液)が収容容器内から吸入されてその成分溶解液が所定量だけ濃度測定手段に注入され、濃度測定手段によって液体試料中の成分物質の濃度が測定される。

また、上記技術的課題を解決する手段として、第3の発明は、液体試 料の入ったサンプル容器を複数本保持するサンプル保持部と、複数本の 容器を保持する容器保持部と、前記サンプル保持部から取り出されもし くは前記サンプル保持部に保持されたサンプル容器内から所定量の液体 試料を吸入し、その吸入された液体試料を、前記容器保持部から取り出 されもしくは前記容器保持部に保持された容器内へ吐出するサンプル分 注手段と、前記容器内へ所定量の抽出用有機溶媒を吐出する抽出用溶媒 分注手段と、前記容器内に入った液体試料中の目的とする成分物質を抽 出用有機溶媒中へ移行させる成分物質移行手段と、液体試料中の成分物 質の濃度を測定する濃度測定手段と、前記容器内において分離し目的と する成分物質が有機溶媒に溶解したサンプル分離液を吸入し、その吸入 されたサンプル分離液を所定量だけ前記濃度測定手段に注入する分離液 注入手段とを備えることにより、液体試料中の成分物質の自動濃度測定 装置を構成したことを特徴とする。このような構成の自動濃度測定装置 に、容器内へ所定量の水または水溶液を吐出する水または水溶液分注手 段を設けて、自動濃度測定装置を構成することができる。また、前記構 成の自動濃度測定装置に、容器にキャップを着脱させるキャップ着脱手 段を設けて、自動濃度測定装置を構成することができる。また、前記構 成の自動盪度測定装置に、成分物質移行手段によって液体試料中から目

的とする成分物質が抽出用有機溶媒中へ移行させられた液を遠心分離する遠心分離機を設けて、自動濃度測定装置を構成することができる。

上記構成の第3の発明に係る自動濃度測定装置では、サンプル分注手段により、サンプル容器内から所定量の液体試料が吸入されてその液体試料が容器内へ吐出される。次に、抽出用溶媒分注手段により、容器内へ所定量の抽出用有機溶媒が吐出され、成分物質移行手段により、容器内に入った液体試料中の目的とする成分物質が抽出用有機溶媒中へ移行させられる。そして、分離液注入手段により、容器内において分離したサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ吸入されてそのサンプル分離液が所定量だけ。

そして、上記構成の第2の発明および第3の発明に係る各自動濃度測定装置を使用すると、液体試料中に含まれる薬物等の特定の成分物質を溶媒抽出してからその溶媒抽出された成分物質の濃度を測定するまでの一連の操作の全工程を自動的に行うことができるので、その一連の操作に従来要していた作業者の労力の低減と時間の短縮化を図るとともに、スペースの有効的利用を図ることができ、作業者は試料の入ったサンプル容器をサンプル保持部にセットするだけで、試料中に含まれる成分物質の濃度の正確なデータが速やかに得られる。

次に、第4の発明は、液体容器内に収容された液体を所定量だけ下端口から吸入し、その液体を下端口から吐出する分注ノズルと、この分注ノズルを保持するノズル保持手段と、このノズル保持手段を、前記分注ノズルの下端口が前記液体容器内の液体中に浸漬する下方位置と分注ノズル下端口が液体容器から上方へ離間した上方位置との間で昇降させる

ノズル昇降手段と、前記ノズル保持手段を、前記液体容器の直上位置と分注位置との間で移動させるノズル移動手段と、前記分注ノズル内へその下端口から前記液体容器内の液体を所定量だけ吸入させ、前記分注位置において分注ノズル内の液体をその下端口から吐出させるシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジを駆動させる。前記を体分注装置において、前記分注ノズルの下端口が液体を器内の液体中から引き上げられる際に、分注ノズルの下端口が液体上に出た時に分注ノズル内へその下端口か流量の空気を吸入させ続けて、分注ノズル内の液体が吐出される直前まで継続させる気泡発生手段を備えたことを特徴とする。

また、上記構成の液体分注装置において、上記シリンジを低速に切り換えて駆動させるように上記シリンジ駆動手段を制御する制御回路を上記シリンジ制御手段に設けて気泡発生手段を構成することができる。

また、上記構成の液体分注装置において、低速シリンジと、この低速シリンジを低速で駆動させる低速シリンジ駆動手段と、この低速シリンジ駆動手段を制御する低速シリンジ制御手段と、上記分注ノズル内へ液体を吸入させその液体を分注ノズルの下端口から吐出させる上記シリンジと前記低速シリンジとを分注ノズルに択一的に流路接続させる流路切換え手段とから気泡発生手段を構成することができる。

上記構成の液体分注装置を使用して液体の分注操作を行なうときは、 分注ノズル内に所定量の液体が注入されて、分注ノズルの下端口が液体 容器内の液体中から引き上げられる際に、分注ノズル下端口が液体上に 出た時から分注位置で分注ノズル内の液体が吐出される直前までの間、

分注ノズル内へその下端口から微小流量の空気が吸入され続けて、分注 ノズル内の液体内部に気泡が連続して発生するように、分注ノズル内部 が吸引され続けられる。このため、分注ノズルの下端口付近には、上向 きの僅かな吸引力が常に作用することになるので、ジエチルエーテル等 の有機溶媒や塩酸などの液体を分注する場合であっても、分注ノズルの 下端口から液体が垂れ落ちることが防止される。

そして、上記構成の液体分注装置を使用すると、有機溶媒のように蒸発し易く、低粘度で、表面張力が小さく、比重の小さい液体や塩酸のように比重の大きい液体などを分注する場合であっても、周辺温度の変化に影響されたりすることなく、分注ノズルの下端口からの液垂れを確実に防止して、分注精度の低下を防ぐことができる。

また、第5の発明は、液体容器内に収容された液体を所定量だけ下端口から吸入し、その液体を下端口から吐出する分注ノズルと、この分注ノズルを保持するノズル保持手段と、このノズル保持手段を、前記分注ノズルの下端口が前記液体容器内の液体中に浸漬する下方位置と分注ノズル下端口が液体容器から上方へ離間した上方位置との間で昇降させるノズル昇降手段と、前記ノズル保持手段を、前記分注ノズル内へその下端口から前記液体容器内の液体を所定量だけ吸入させ、前記分注クで下端口から前記液体容器内の液体を所定量だけ吸入させ、前記分注クジンを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジ駆動手段と、このシリンジ駆動手段と、このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、このシリンジ駆動手段と、このシリンジ駆動手段と、このシリンジ駆動手段とを備えた液体分注装置において、前記液体容器内の液体中に下端口が浸渍させられた状態の前記分注ノズル内に所定量の液体が吸入された時に液体の上端が位置する高さ位置に、液体

PCT/JP97/01366

の上端がその高さ位置に達したかどうかを光電的に検知する液面センサを配設し、前記液面センサの検知信号に基づいて前記シリンジ制御手段により前記シリンンジ駆動手段を制御して前記シリンジの駆動を停止させるようにすることを特徴とする。

WO 97/40357

上記構成の液体分注装置において、上記ノズル昇降手段を、パルス数によって駆動量を制御されるステッピングモータにより構成し、分注ノズルの下端口を液体容器内の液体中へ浸漬させるために分注ノズルを下降させる際に分注ノズルの下端が基準の高さ位置に達したかどうかを検知するノズル検知手段を設けて、前記ノズル検知手段により、分注ノズル下端が基準高さ位置に達したことが検知された時点から、一定のパルス数の信号が前記ステッピングモータへ入力されるようにすることができる。

また、上記構成の液体分注装置において、上記ノズル検知手段を、分 注ノズルの下端を光電的に検知する光電センサによって構成するとよい。

上記構成の第5の発明に係る液体分注装置を使用して液体の分注操作を行なうときは、分注ノズルの下端口が液体容器内の液体中に浸漉させられ分注ノズルの下端が一定位置に停止した状態で、シリンジを駆動させて分注ノズル内へその下端口から液体容器内の液体を吸入する過程において、分注ノズル内に吸入された液体の上端が所定の高さ位置に達したことが光電的に検知されると、その時点でシリンジの駆動が停止させられて分注ノズル内への液体の吸入動作が止められる。このため、分注ノズル内への液体の吸入動作が止められる。このため、分注ノズル内への液体の吸入動作が終わった時、分注ノズル内に吸入された液体の上端位置は、分注ノズル下端から常に一定の距離だけ高い位置となり、従って、液体の種類や周辺温度に関係無く、また、例え分注ノズ

ルの接続部分などに僅かなリークがあったとしても、分注ノズル内には 常に一定量の液体が吸入されることになる。

そして、上記構成の第5の発明に係る液体分注装置を使用すると、分注しようとする液体の種類に関係無く、また、周辺温度の変化に影響されたりすることなく、さらに、分注ノズルの接続部分などに僅かなリークがあったとしても、分注ノズル内へ所定量通りの液体を常に正確に、ばらつきを生じることなく吸入して、分注精度の向上を図ることができる。

また、第6の発明は、上面が開口した管状をなす容器本体と、この容器本体の上面開口部に被されるキャップとからなる遠沈管において、前記キャップを、中央部に貫通孔を有し前記容器本体の上端部に密嵌する密栓部と、前記容器本体の内径寸法より小さい外径寸法を有する管状をなし、上端部が前記密栓部の貫通孔部に連接し、容器本体の上端部に密栓部を密嵌させたときに下端が容器本体の内底面付近に位置する程度の長さに形成された内管部と、この内管部の下端を液密に閉塞し、かつ、下向きの押圧力によって容易に脱落もしくは破裂する閉塞部とから構成したことを特徴とする。

· . 27.5.

上記構成の遠沈管において、上記キャップの閉塞部を、上記内管部の 下端口に差し込まれる詰め栓またはキャップの内管部の下端に一体形成 された薄板状部とすることができる。

上記構成の遠沈管は、その容器本体内に遠心力で分離しようとする液体を注入した後、キャップの内管部が容器本体内に深く差し入れられ液体中に挿入されるようにして、密栓部を容器本体の上端部に密嵌させ、この状態で遠心機にかけられる。これにより、遠沈管内の液体は、比重

の差によって上層液と下層液とに分離される。このとき、キャップの内 管部は、容器本体内の液体中に挿入されてその下端が容器本体の内底面 付近に位置しているので、内管部の下端は、液密に閉塞されて上層液と 下層液との境界面より下方に位置し、内管部の下端付近は下層液中に挿 入された状態になっている。このような状態の遠沈管から下層液だけを 抽出するには、分注ノズル(手作業による場合はピペッタ等。以下では、 分注ノズルを用いたとして説明する)の下端部を、キャップの密栓部の 貫通孔を通り内管部の内方へ深く差し入れ、分注ノズルの下端で内管部 下端の閉塞部を下向きに押圧する。これにより、内管部の下端を閉塞し ている閉塞部が脱落もしくは破裂し、分注ノズルの下端が下層液中に挿 入される。この後、シリンジを駆動させるなどして分注ノズル内へ液体 を吸入すると、分注ノズルの下端は下層液中に挿入されているため、下 層液だけが分注ノズル内へ吸入される。そして、内管部の下端、従って 分注ノズルの下端は上層液と下層液との境界面より下方に位置している ため、上層液の一部が下層液と混ざり合って下層液にコンタミネーショ ンを生じる心配が全く無い。

そして、上記構成の遠沈管を使用すると、遠心力により上層液と下層液とに分離された 2 液相系或いはそれ以上の液相系から、上層液とのコンタミネーションを全く生じることなく下層液だけを抽出することができる。そして、その抽出操作を手作業によって行なう場合には、殆んど熟練度を要することが無く、一方、その抽出操作を自動的に行なおうとする場合には、その自動化が容易である。

---

#### 図面の簡単な説明

図1は、この発明の1実施形態を示し、液体試料中の成分物質の自動

濃度測定装置の全体の構成を示す斜視図であり、図2は、図1に示した 自動濃度測定装置の平面配置図である。図3は、血液試料中に含まれる 薬物の濃度を測定する一連の操作工程の1例を説明するための図であり、 図4は、図3に示した操作工程のフローチャートである。図5は、血液 試料中に含まれる薬物の濃度を測定する一連の操作工程の別の例を説明 するための図であり、図6は、血液試料中に含まれる薬物の濃度を測定 する一連の操作工程のさらに別の例を説明するための図である。図7は、 図1および図2に示した自動濃度測定装置の構成要素の1つであるサン プル分注ユニットの分注ヘッドの正面図であり、図8は、図7に示した 分注ヘッドの左側面図であり、図9は、図7に示した分注ヘッドに設け られたキャップ用チャックユニットの構成および動作を説明するための 図である。図10は、図1および図2に示した自動濃度測定装置の構成 要素の1つである溶媒分注ユニットの構成を示す図であり、図11は、 図10に示した溶媒分注ユニットの分注アームの横断面図である。図1 2は、図1および図2に示した自動濃度測定装置の構成要素の1つであ る分離液分注ユニットの分注ヘッドの側面図である。図13は、図1お よび図2に示した自動濃度測定装置の構成要素の1つである分離液吸入 ステージに設けられたキャップ取外しユニットの構成および動作を説明 するための図であり、図14は、同じく分離液吸入ステージに設けられ た遠沈管固定ユニットの構成を一部断面で示す正面図である。図15は、 図1および図2に示した自動濃度測定装置の構成要素の1つである分離 液分注ユニットの要部の構成を示す概略図であり、図16は、図15に 示した分離液分注ユニットを使用して遠沈管内のサンプル分離液の分注 操作を行なう方法を説明するための縦断面図である。図17は、図1お

よび図2に示した自動濃度測定装置の構成要素の1つである分離液分注 ユニットの概略プロック図であり、図 1 8 は、図 1 7 に示した分離液分 注ユニットを使用して遠沈管内のサンプル分離液の分注操作を行なう方 法を説明するための縦断面図であり、図19は、同じく、遠沈管内のサ ンプル分離液の分注操作を行なう方法を説明するための縦断面図である。 図20は、遠沈管内で下層側に分離したサンプル分離液を分注ノズルの ディスポチップ内へ吸入する場合に使用される遠沈管およびキャップを 示し、遠沈管からキャップを抜き出した状態を示す斜視図であり、図2 1 は、同じく、遠沈管にキャップを装着した状態の縦断面図である。図 2 2 は、図 2 0 および図 2 1 に示したキャップを有する遠沈管を使用し、 上層液と下層液とに分離された液体のうち下層側に分離したサンプル分 離液のみを吸入する方法を説明するための図であって、一部を縦断面で 示す図である。図23は、遠沈管のキャップの、図20および図21に このである。図24は、図1およりである。図24は、図1およりである。図24は、図1およりである。図24は、図1およりである。図24は、図1およりである。図24は、図1およりである。 \*\*\*\*び図2に示した自動濃度測定装置の構成要素の1つである濃縮ステージ の構成を示す正面縦断面図であり、図25は、図24に示した濃縮ステ ージの側面縦断面図である。図26は、図1および図2に示した自動濃 度測定装置の構成要素の1つであるインジェクションユニットの要部の 構成を示す一部破断側面図であり、図27は、図26に示したインジェ クションユニットの流路構成を示すとともに、そのインジェクションユ ニットにより、試験管内への溶媒分注から、試験管内からのサンプル溶 解液の吸入およびHPLCのカラムへのサンプル溶解液の注入までの操 作を行う方法を説明するための模式図である。図28および図29は、 図1および図2に示した自動濃度測定装置により凍結血清中に含まれる

特定の成分物質の濃度を自動的に測定するための一連の動作の1例を示すフローチャートである。

### 発明を実施するための最良の形態

最初に、図3ないし図6に基づいて、液体試料、例えば血液中に含まれる薬物の濃度を測定する一連の操作工程の3つの例を説明する。

まず、図3の(a)に示すように、例えば動物に薬物を投与して採取 した血液を遠心分離して得られ蓋付きサンプル管10に収容された凍結 血清(検体)を解凍して均一化させた後、サンプル管10のキャップ1 2を取り外し、液体分注装置の分注ノズルの先端部に装着されたディス ポチップ (図示せず) 内ヘサンプル管10からサンプル液 (融解血清) を、例えば 0. 1 m l 吸入し(図 3 の (b))、その吸入されたサンプ ル液を遠沈管14内へ吐出し、さらに、有機溶媒、例えば酢酸エチルを、 例えば4mlとpH緩衝液(0.5ml)およびメタノール(0.1m 1)とを遠沈管14内へ分注する(図3の(c))。次に、遠沈管14 にキャップ4~6を装着した後(図3の(d) 振盪機により遠沈管1 4を振盪させて(図3の(e))、遠沈管14·内においてサンプル液中 の目的とする成分物質(薬物)が有機溶媒中へ十分に移行するようにす る。続いて、サンプル液と有機溶媒とが入った遠沈管14を遠心分離機 18にセットして、液を遠心分離する(図3の(f))。この遠心分離 により、遠沈管14内の液は上層部Aと下層部Bとに分離し、目的とす る成分物質が有機溶媒に溶解したサンプル分離液が上層部Aを成すこと になる(図3の(g))。そこで、遠沈管14のキャップ16を取り外 した後、液体分注装置の分注ノズル(図示省略)の先端部に装着された ディスポチップ 2 2 (図 3 の (h) 参照) 内へ遠沈管 1 4 から上層部 A

のサンプル分離液を、例えば3ml吸入し、その吸入されたサンプル分離液を試験管24内へ吐出する(図3の(h))。次に、試験管24をその周囲から加熱するとともに、ガス供給ノズル26から試験管24の内部へその上部開口を通して窒素ガスを吹き込むことにより、試験管24内のサンプル分離液の有機溶媒を蒸発させて、サンプル分離液を乾固させる(図3の(i))。そして最後に、有機溶媒、例えばメタノール(0.1ml)を試験管24内へ分注し撹拌して残渣を溶解した後、ノズル28により試験管24内へ分注し撹拌して残渣を溶解した後、ノズル28により試験管24内からサンプル溶解液を吸入し(図3の(j))、その吸入されたサンプル溶解液を、例えば20~30μ1だけ高速液体クロマトグラフィーなどの分析機器へ注入して、成分物質の濃度を測定する。図4に、この一連の操作のフローチャートを示す。

次に、図5に示した例は、遠心分離によって遠沈管14内の液を上層部Aと下層部Bとに分離させたときに、目的とする成分物質が有機溶媒に溶解したサンプル分離液が下層部Bを成し、遠沈管14から下層部Bのサンプル分離液を吸入し、その吸入されたサンプル分離液を試験管24内へ吐出する場合の操作例である。遠沈管14から下層部Bのサンプル分離液を分注する以外の操作は、図3に示した例と同様である。また、この図4に示した操作例では、遠沈管14からキャップ30を取り外さずに、下層部Bのサンプル分離液を吸入するようにする。この場合には、遠沈管14に装着するキャップとして特殊な構造のキャップ30を用いるようにするが、これについては後に詳しく説明する。

また、図6に示したものは、直接除タンパク法による血液の分析操作例である。まず、図6の(a)に示すように、蓋付きサンプル管10に収容された凍結血清(検体)を解凍して均一化させた後、サンプル管1

ののキャップ12を取り外し、液体分注装置の分注ノズルの先端部に装着されたディスポチップ(図示せず)内へサンプル管10からサンプル液を、例えば0.1ml吸入し(図6の(b))、その吸入されたサンプル液を蓋付き遠沈管32内へ吐出し、さらに、所定量の有機溶媒、例えば0.2mlのメタノールまたは0.5mlのアセトニトリルを遠沈管32内へ分注する(図6の(c))。次に、遠沈管32にキャップ34を装着した後(図6の(d))、振盪機により遠沈管32を振盪させる(図6の(e))。続いて、サンプル液と有機溶媒とが入った遠沈管32を遠心分離機18にセットして、液を遠心分離する(図6の(f))。この遠心分離により、遠沈管32内の液は液層と沈殿部とに分離する。そして、目的とする成分物質は、液層中に溶解した状態となるので、遠沈管32のキャップ34を取り外した後、ノズル28により遠沈管32内の液層からサンプル分離液を吸入し(図6の(g))、その吸入されたサンプル分離液を、例えば20~50ル上だけ高速液体クロマトグラフィーなどの分析機器へ注入して、成分物質の濃度を測定する。

次に、液体試料中の成分物質の自動濃度測定装置の構成例について説明する。図1は、自動濃度測定装置の全体の構成を示す斜視図であり、図2は、その平面配置図である。

この自動濃度測定装置は、血液などのサンプル液中に含まれる特定の成分物質(例えば薬物)を溶媒抽出する一連の操作を自動的に行う自動溶媒抽出部36へ有機溶媒などを送液するシリンジポンプユニット40や有機溶媒などを貯留する複数の貯液容器42、廃液タンク(図示せず)などが設けられた給液・排液部38と、自動溶媒抽出部36で溶媒抽出された成分物質の濃度を自動的に測定す

る分析機器、この側では高速液体クロマトグラフィー(以下、「HPL C」という)44とから構成されている。自動溶媒抽出部36は、装置の上面部に配設され、給液・排液部38およびHPLC44が、自動溶媒抽出部36の下方のキャビネット内にそれぞれ収納されている。また、装置の前面には操作パネル46が設けられている。また、自動溶媒抽出部36は、図示を省略したが、開閉自在の透明カバーによって覆われている。

なお、図示例のようなHPLCなどの分析機器を一体型として設けずに、液体試料中の成分物質を自動的に溶媒抽出するための装置とし、その自動抽出装置によって最終的に得られた液を、併設された分析機器へ注入し或いは別置きの分析機器へ注入するような構成とすることもできる。

自動溶媒抽出部36は、円形ターンテーブル48、処理ターンテーブル50、サンプル分注ユニット52(図2では構造の図示を省略)、サンプル吸入ステージ54、溶媒分注ユニット56、振盪ステージ58、遠心分離機60、分離液分注ユニット62(図2では構造の図示を省略)、分離液吸入ステージ64、蒸発乾固ステージ66、溶媒分注ステージ68、インジェクションユニット70、ディスポチップ用ラック72、廃棄ポット73などから構成されている。

円形ターンテーブル48には、凍結血清などのサンプルが収容された 蓋付きサンプル管(例えば1.5 mlマイクロチューブ)10を保持す る多数のサンプル管保持部74、および、ディスポチップが保持された 多数のディスポチップ保持部76を有し、図示しない回転駆動機構によ り回動させられ停止位置が制御されるようになっている。また、処理タ

ーンテーブル50には、遠沈管(例えば7cc遠沈管)14を保持する多数の遠沈管保持部78、および、遠沈管用キャップ16が保持された多数のキャップ保持部80を有し、また、外周にガラス試験管24を保持する多数の試験管保持部82を有し、図示しない回転駆動機構により回動させられ停止位置が制御されるようになっている。

サンプル分注ユニット52は、前後方向(Y軸方向)に往復移動する アーム84と、このアーム84に支持されて左右方向(X軸方向)に往 復移動する分注ヘッド86とを有し(それぞれの往復駆動機構の図示は 省略)、分注ヘッド86には、それぞれ鉛直方向(乙軸方向)に往復移 動するサンプル分注ノズル88およびキャップ用チャックユニット90 が設けられている。分注ノズル88は、チューブ89を介して、モータ によって駆動されるシリンジ(図示せず)に流路接続されている。分注 ノズル88は、図7に正面図を、図8に左側面図を示すように、分注へ ッド86に係合して支持され上下方向に往復移動する上下スライド部材 92に保持されている。そして、分注ノズル88は、分注ヘッド88に 固着された正・逆回転可能な駆動モータ94により、そのモータ回転軸 に固着されたピニオン96および上下スライド部材92に固着されたラ ック98を介し駆動力が伝達されて、上下方向に往復移動するようにな っている。図7中の符号100は、分注ノズル88の上昇限度位置を検 知するための上昇リミットセンサ、102は、分注ノズル88の上下方 向における原点位置を検知するための上下原点センサ、104は、分注 ノズル88の下降限度位置を検知するための下降リミットセンサ、10 6 はセンサ用検知板であり、108は圧縮コイルばねである。また、図 8中の符号110はスライドベアリング、112は上下スライドガイド

. . . . .

であり、114は、分注ノズル88の下端部にディスポチップ116が 取着されていることを確認するためのチップ有無センサである。

また、キャップ用チャックユニット90は、図9に示すように、一対のチャック爪118、118を開閉させるための開閉機構部120、および、開閉機構部120を駆動させるチューブラソレノイド122から構成されている。このチャックユニット90は、図7に示すように、分注ヘッド86に係合して支持され上下方向に往復移動する上下スライド部材124に保持されている。そして、チャックユニット90は、分注ヘッド88に固着された正・ゼロ転可能な駆動モータ(図示せず)により、そのモータ回転軸に固着されたピニオン126および上下スライド部材124に固着されたラック128を介し駆動力が伝達されて、上下方向に往復移動するようになっている。図7中の符号130は、チャックユニット90の上昇限度位置を検知するための上昇リミットセンサ、132は、チャックユニット90の上下方向における原点位置を検知するための上下原点センサ、134は、チャックユニット90の下降限度位置を検知するための下降リミットセンサ、136はセンサ用検知板である。

チャックユニット90により遠沈管14にキャップ16を装着する動作を図9に基づいて説明すると、まず、図9の(a)に示したように、一対のチャック爪118、118を開いた状態で、アーム84をY軸方向に、分注ヘッド88をX軸方向に、チャックユニット90をZ軸方向にそれぞれ移動させて、処理ターンテーブル50のキャップ保持部80(図2参照)に保持されたキャップ16が一対のチャック爪118、118の間に位置するようにチャックユニット90を移動させる。次に、

チューブラソレノイド1 2 2 を駆動させて、図9の(b)に示したように一対のチャック爪1 1 8、1 1 8を閉じ、一対のチャック爪1 1 8、1 1 8を閉じ、一対のチャック爪1 1 8、1 1 8によってキャップ 1 6を把持する。そして、チャックユニット90を上昇させた後、分注ヘッド 8 8を X 軸方向に、アーム 8 4 を Y 軸方向にそれぞれ移動させて、処理ターンテーブル 5 0 の遠沈管保持部 7 8(図 2 参照)に保持された遠沈管 1 4 の直上位置へ、チャックユニット90を下降させて、図9の(c)に示すように、チャックユニット90を下降させて、図9の(c)に示すように、チャック爪1 1 8、1 1 8 に把持されたキャップ 1 6 を遠沈管 1 4 の上端開口へ押し入れる。そして、チューブラソレノイド 1 2 2 を駆動させて、図9の(d)に示したように一対のチャック爪1 1 8、1 1 8を開き、その後に、チャックユニット90を上昇させる。

図1および図2に示すように、サンプル吸入ステージ54には、キャップ着脱機構138が設けられている。このキャップ着脱機構138により、円形ターンテーブル48のサンプル管保持部74からサンプル液の入った蓋付きサンプル管10が取り出されて、そのサンプル管10がサンプル吸入ステージ54上に載置され、ステージ54上に固定されたサンプル管10のキャップ12が取り外される。また、キャップ着脱機構138により、サンプル吸入後のサンプル管10にキャップ12が装着され、そのサンプル管10がサンプル吸入ステージ54上から円形ターンテーブル48のサンプル管保持部74へ戻される。

· Wysia.

溶媒分注ユニット 5 6 は、一端部を中心として水平面内で回動する分注アーム 1 4 0 を有しており、図 1 0 に示すように、分注アーム 1 4 0 の先端部にノズル部 1 4 2 には、複

数本、この例では、図11に分注アーム140の横断面図を示すように3本の送液チューブ144、146、148の先端部が固定されている。3本の送液チューブ144、146、148は、給液・排液部38のシリンジポンプユニット40のメタノール供給用シリンジ150、酢酸エチル(有機溶媒)供給用シリンジ152およびpH緩衝液供給用シリンジ154(図1参照)にそれぞれ切換弁を介して流路接続されており、各シリンジ150、152、154は、それぞれ所要の液が貯液された各貯液容器(図示せず)にそれぞれ流路接続されている。

分注アーム140は、図10に示すように、その一端部下面がアーム 支持軸156に固着されている。アーム支持軸156は、ボールスプラ イン軸158に連結されていて、鉛直軸線回りに回転自在にかつ鉛直軸 線に沿って上下方向に移動自在に支持されている。そして、アーム支持 軸156は、昇降駆動機構によって上下方向に往復移動させられるとと - - もに、回転駆動機構によって回動させられ、これにより、アーム支持軸 156に固着された分注アーム140が昇降および回動するようになっ ている。昇降駆動機構は、上部取付板160に固設された駆動モータ1 62、この駆動モータ162の回転軸に固着されたタイミングプーリ1 64、上部取付板160および下部取付板166に上端部および下端部 がそれぞれ回転自在に支持されたねじ軸168、このねじ軸168の上 端付近に固着されたタイミングプーリ170、両タイミングプーリ16 4、170間に掛け渡されたタイミングベルト172、ねじ軸168に 螺合したチェンジナット174、このチェンジナット174に連結し、 アーム支持軸156に、その回転を許容しかつ上下方向に一体的に移動 するように係合した昇降部材176、ならびに、上部取付板160およ

び下部取付板166に上端部および下端部が固着され、ベアリング17 8を介して摺接自在に昇降部材176に係合したガイド棒180から構 成されている。また、図示していないが、分注アーム140の上昇限度 位置および下降限度位置をそれぞれ検知するための上昇リミットセンサ および下降リミットセンサ、分注アーム140の上下方向における原点 位置を検知するための上下原点センサ、ならびに、センサ用検知板が設 けられている。また、回転駆動機構は、下部取付板166に固設された 駆動モータ182、この駆動モータ182の回転軸に固着されたタイミ ングプーリ182、下部取付板166に固設された支持ブロック184、 この支持ブロック184に回転自在に支持され、ボールスプライン軸1 58の上下方向の移動を許容しかつそれと一体的に回転するようにキー 溝が形成されたボス穴を有する回転部材186、この回転部材186と 一体的に回転するタイミングプーリ188、両タイミングプーリ182、 188間に掛け渡されたタイミングベルト190、および、分注アーム 140の回転角度位置を検知する位置決め用センサ192から構成され ている。

以上のような構成の溶媒分注ユニット 5 6 では、回転駆動機構により分注アーム 1 4 0 を回動させて、図 1 0 に実線で示したように分注アーム 1 4 0 の先端部のノズル部 1 4 2 を、処理ターンテーブル 5 0 の遠沈管保持部 7 8 (図 2 参照)に保持された遠沈管 1 4 の直上位置へ移動させ、次に、昇降駆動機構により分注アーム 1 4 0 を下降させて、図 1 0 に二点鎖線で示したように分注アーム 1 4 0 の先端部のノズル部 1 4 2 を遠沈管 1 4 内へ挿入する。そして、シリンジポンプユニット 4 0 の各シリンジ 1 5 0、1 5 2、1 5 4 (図 1 参照)を駆動させ、各送液チュ

ーブ144、146、148の先端の吐出口からメタノール、酢酸エチル(有機溶媒)およびpH緩衝液を遠沈管14内へ吐出するようにする。

振盪ステージ58には、振盪機194が設置されている。また、遠心分離機60は、スペースの有効利用を図って装置をコンパクト化するために、環状の処理ターンテーブル50の内側に設置されている。振盪機194や遠心分離機60は、従来から使用されており、その詳細な構造の図示および説明を省略する。なお、遠沈管14内においてサンプル液中の目的とする成分物質を有機溶媒中へ移行させる手段として、振盪機の代わりに超音波振動装置や撹拌機などを使用するようにしてもよい。また、サンプル液と有機溶媒とが分注された遠沈管14を振盪させた後に遠沈管14を静置するだけで、遠沈管14の液が速やかに層分離するような場合には、遠心分離機60を特に設けなくてもよい。

分離液分注ユニット62は、前後方向(Y軸方向)に往復移動するアーム196と、このアーム196に支持されて左右方向(X軸方向)に往復移動する分注ヘッド198とを有し(それぞれの往復駆動機構の図示は省略)、分注ヘッド198には、図12に示すように、鉛直方向(Z軸方向)に往復移動する分離液分注ノズル200が設けられており、分注ノズル200は、チューブ201を介して、モータによって駆動されるシリンジ(図示せず)に流路接続されている(図15参照)。分注ノズル200を鉛直方向に往復移動させるノズル昇降機構は、分注ヘッド198に固着された取付板202に固設された駆動モータ(ステッピングモータ)204、この駆動モータ204の回転軸に固着されたタイミングプーリ206、分注ヘッド198に固着された上部取付板208および下部取付板210に上端部および下端付近がそれぞれ回転自在に

支持されたねじ軸212、このねじ軸212の下端部に固着されたタイ ミングプーリ214、両タイミングプーリ206、214間に掛け渡さ れたタイミングベルト216、ねじ軸212に螺合して、ねじ軸212 の正・逆回転に伴って上下方向へ往復移動するチェンジナット218、 ならびに、このチェンジナット218に連結するとともに分注ノズル2 00に係合して、チェンジナット218および分注ノズル200と一体 的に上下方向に移動する昇降部材220から構成されている。また、図 示していないが、分注ノズル200の上昇限度位置および下降限度位置 をそれぞれ検知するための上昇リミットセンサおよび下降リミットセン サ、分注ノズル200の上下方向における原点位置を検知するための上 下原点センサ、ならびに、センサ用検知板が設けられており、また、分 注ノズル200の下端部にディスポチップ222が取着されていること を確認するためのチップ有無センサが設けられている。分注ノズル20 0の下端部に取着されるディスポチップ222は、ディスポチップ用ラ ック72の多数のディスポチップ保持部224に保持されている。 また、分注ヘッド198には、図示していないが、サンプル分注ユニ ット52の分注ヘッド86に設けられたキャップ用チャックユニット9 0 (図7および図9参照)と同様の構成を備えた遠沈管移載用のチャッ

分離機吸入ステージ64には、図13に示すようなキャップ取外しユニット226と図14に示すような遠沈管固定ユニット228が取付基板230に固設されている。キャップ取外しユニット226は、一端部を中心として水平面内で回動するアーム232を有しており、アーム230先端部には、遠沈管用のキャップ16に対し水平方向から接近し

クユニットが設けられている。

てキャップ16に係合する係合爪234が設けられている。アーム23 2は、その一端部がボールスプライン軸236の上端部に固着されて水 平姿勢に支持されている。そして、ボールスプライン軸236は、図示 していないが、昇降駆動機構によって上下方向に往復移動させられると ともに、回転駆動機構によって回動させられ、これにより、ボールスプ ライン軸236に固着されたアーム232が昇降および回動するような 構成となっている。

キャップ取外しユニット 2 2 6 により遠沈管 1 4 からキャップ 1 6 を取り外す動作を説明すると、アーム 2 3 2 が下降位置にある状態でアーム 2 3 2 を回動させて、遠沈管固定ユニット 2 2 8 に固定された遠沈管 1 4 (図 1 4 参照)に装着されたキャップ 1 6 にアーム 2 3 2 の係合爪 2 3 4 を係合させる。次に、図 1 3 に二点鎖線で示すようにアーム 2 3 2 を上昇させて、遠沈管 1 4 の上端開口からキャップ 1 6 を抜き出す。そして、アーム 2 3 2 を 4 の 上端開口からキャップ 1 6 を 5 と出す。で示した位置にアーム 2 3 2 を 4 止させる。

遠沈管固定ユニット228は、上方から遠沈管14が挿入する管保持具238を有している。管保持具238は、下端部が取付基板230の上面に固着されている。また、取付基板230上には、管保持具238の左右両側に一対の支柱240、240が立設されている。そして、管保持具238の上端付近は、一方の支柱240に固着されたブラケット242に取着された円弧状受け板244に周面の一部が嵌合しており、その反対側の面が、他方の支柱240に固着されたブラケット246から圧縮コイルばね248を介して弾発的な押圧力を受けている。そして、上方から管保持具238へ挿入された遠沈管14が、管保持具238に

よって弾発的に保持され固定されるようになっている。

また、一対の支柱240、240の上端部には、センサ取付板250がそれぞれ固設されている。そして、一対のセンサ取付板250、250に、分注ノズル200の先端部に取着されたディスポチップ222の先端(下端)を検知するためのチップ先端検出用光電センサ252a、252b、および、遠沈管14内からディスポチップ222内へ吸入されたサンプル分離液の上端を検知するための2組の液面検出用光電センサ254a、254b;256a、256bが、それぞれ分注ノズル200のディスポチップ222の移動路を挟んで投光部と受光部とが対向するように取着されている。2組の液面検出用光電センサのうち、上側の光電センサ254a、254bは、遠沈管14内で上層側に分離したサンプル分離液を吸入する場合に用いられ、下側の光電センサ256a、256bは、遠沈管14内で下層側に分離したサンプル分離液を吸入する場合に用いられる。

さらに、分離液分注コニット62には、蒸発し易く、低粘度で、表面 張力が小さく、比重の小さいサンプル分離液(有機溶媒)を分注する場合であっても、周辺温度の変化に影響されたりすることなく、分離液分 注ノズル200の下端口からの液垂れを確実に防止して、分注精度の低 下を防ぐための手段を付加することができる。この手段は、分注ノズル 200の下端口が遠沈管14内のサンプル分離液中から引き上げられる 際に、分注ノズル200下端口がサンプル分離液上に出た時に分注ノズル ル200内へその下端口から微小流量の空気を吸入させ続けて、分注ノ ズル200内のサンプル分離液内部に気泡を発生させ、この状態を、分 注ノズル200内のサンプル分離液が吐出される直前まで継続させる気

泡発生手段である。図15および図16を参照しながら、その構成について説明する。

図15は、分離液分注ユニット62の要部の構成を示す概略図である。この分注ユニット62において、分注ノズル200を下降させて、分注ノズル200の先端部に装着されたディスポチップ222の先端部を、遠沈管14内に収容された液体中へ浸漬させ、その下端口から液体をディスポチップ222内へ吸入させる。そして、分注ノズル200を上昇させてから試験管24内に吸入された液体をディスポチップ222の下端口から試験管24内へ吐出させる。

分注ノズル200は、チューブ201により給液・排液部38(図1参照)に設置されたシリンジ258に流路接続されている。シリンジ258は、モータ260によって駆動され、モータ260の駆動を制御するためのコントローラ262が設けられている。そして、コントローラ262によってモータ260を駆動制御することにより、分注ノズル200のディスポチップ222内へ遠沈管14から所定量の液体を吸入させ、分注位置においてディスポチップ222内の液体をその下端口から試験管24内へ吐出させる。また、この分注ユニットでは、コントローラ262により、モータ260の駆動を制御してシリンジ258を低速に切り換えることができるように構成されている。

r Allina

上記構成の分注ユニットを使用して遠沈管14内のサンプル分離液の 分注操作を行なう方法を、図16に基づいて説明する。この例は、遠沈 管14内において上層側に分離したサンプル分離液264を、分注ノズ ル200のディスポチップ222内へ吸入する場合のものである。 分注ノズル200を遠沈管14の直上位置へ移動させ、図16の(A)に示すように(図16では分注ノズル200のディスポチップ222のみを図示している)、分注ノズル200を下降させる。そして、図16の(B)に示すように、ディスポチップ222の下端口を、遠沈管14内に収容されたサンプル分離液264中へ浸漬させた後、シリンジ258を普通の速度で駆動させて、ディスポチップ222内へその下端口から遠沈管14内のサンプル分離液264を吸入する。この際の吸入速度は、ディスポチップ222の下端口の径やサンプル分離液264の粘性によって変わるが、例えば、ディスポチップ222の下端口径が1mmで、サンプル分離液264の有機溶媒が酢酸エチル、ジエチルエーテルまたはそれらに近い特性を持つものであるときは、0.2~0.3cc/secである。

ディスポチップ222内に所定量のサンブル分離液264が吸入されると、シリンジ258を一旦停止させ、分注ノズル200を上昇させる。分注ノズル200のディスポチップ222の下端口を遠沈管14内のサンプル分離液264中から引き上げる過程で、図16の(C)に示すようにディスポチップ222の下端口が液面上に出た時に、シリンジ258を低速に切り換えて駆動させる。これにより、ディスポチップ222内へその下端口を通して微小流量の空気が吸入され続け、その空気は、図16の(D)に示すように、微細な気泡266となってディスポチップ222内のサンプル分離液264中を液面に向かって浮上し、ディスポチップ222内のサンプル分離液264上部の気体部分へ流動する。この際の吸入速度は、上記と同様の条件下において、例えば0.04~0.2cc/secであるが、0.1cc/sec程度が適当である。

ディスポチップ222内への微小流量の吸入は、分注ノズル200が 遠沈管14の上方位置へ移動した後分注位置の試験管24の上方位置へ 移動するまで、或いは、さらに分注ノズル200が下降してディスポチップ222の下端部が試験管24内へ挿入されるまで継続するようにす る。この間、ディスポチップ222の下端付近には上向きの吸引力が常 に作用することになるので、サンプル分離液264が液垂れを起こし易 い種類のものであっても、ディスポチップ222の下端口からサンプル 分離液264が垂れ落ちるようなことがない。ディスポチップ222の 下端口が試験管24内へ挿入されると、シリンジ258を普通の速度に 切り換えて駆動させ、シリンジ258を普通の速度に リズル200へ空気を送り込み、ディスポチップ222内のサンプル分 離液264を押し下げてその下端口から試験管24内へ吐出させる。

なお、上記説明では、ディスポチップ222内へサンプル分離液264を吸入する際にはシリンジ258を普通の速度で駆動させ、分注ノズル200を上昇させる過程でディスポチップ222の下端口が遠沈管1次4内のサンプル分離液264の液面上に出た時にシリンジ258を低速に切り換えるようにしているが、普通の速度で駆動するシリンジと低速で駆動する低速シリンジとを設けておき、切換え弁により、普通速度のシリンジと低速シリンジとを分注ノズル200に択一的に流路接続させるような構成としてもよい。また、その場合に、低速シリンジに代えて真空ポンプを使用するようにしてもよい。

また、分離液分注ユニット62には、分注しようとするサンプル分離 液の種類の如何に拘らず、分離液分注ノズル200の周辺温度によって 影響を受けることもなく、また、ディスポチップ222の接続部分など

に僅かなリークがあったとしても、分注ノズル200内へ所定量通りのサンプル分離液を常に正確にばらつきを生じることなく吸入して、分注精度の向上を図るための手段を付加することができる。この手段は、遠沈管固定ユニット228に設けられた上記の光電センサ252a、252b;254a、256bを使用してシリンジ258の駆動を制御するものである。図17ないし図19を参照しながら、その構成について説明する。

図17は、分離液分注ユニット62の概略プロック図である。シリン ジ258を駆動させるモータ260のコントローラ262、および、分 注ノズル200を保持する昇降部材220を昇降駆動させる駆動モータ (ステッピングモータ) 204 (図12参照) は、それぞれCPU26 7に接続されており、CPU267からの制御信号によってシリンジ駆 動用モータ260およびステッピングモータ204の駆動がそれぞれ制 御される。また、チップ先端検出用光電センサ252a、252bおよ び液面検出用光電センサ 2 5 4 a 、 2 5 4 b が、それぞれ C P U 2 6 7 に接続されており、チップ先端検出用光電センサの受光部252bから の検知信号に基づいてステッピングモータ204の所定動作が制御され、 液面検出用光電センサの受光部254bからの検知信号に基づいてシリ ンジ駆動用モータ260の所定動作が制御される。なお、図17には、 2組の液面検出用光電センサのうち、上側の光電センサ 2 5 4 a 、 2 5 4 bだけを図示している。また、以下の説明においても、遠沈管 1 4 内 で上層側に分離したサンプル分離液を分注ノズル200のディスポチッ プ222内へ吸入する場合における操作を例示するが、遠沈管14内で 下層側に分離したサンプル分離液を吸入する場合における操作も、遠沈

管のキャップの構造が変わるだけで、操作自体は全く同じである。

図17に示した構成の分注ユニット.62を使用して遠沈管14内のサンプル分離液の分注操作を行なう方法を、図18および図19に基づいて説明する。

分注ノズル200を遠沈管14の直上位置へ移動させ、ステッピング モータ204を駆動させて、図18の(a)に示すように(図18及び 図19では分注ノズル200のディスポチップ222のみを図示してい る)、分注ノズル200を下降させる。この際、チップ先端検出用光電 センサの投光部252aから照射された光はそのまま受光部252bへ 入射し、光電センサの受光部252bから所定の出力の信号がCPU2 67へ送られている。そして、図18の(b)に示すように、ディスポ チップ222の下端が、光電センサ252a、252bが配設された基 準の高さ位置に達すると、光電センサの投光部252aから照射された 光がディスポチップ222の下端部によって遮られ、受光部252bへ 入射する光量が減少して、光電センサの受光部252bからの出力が変 化し、その出力信号がCPU267へ送られて、ディスポチップ222 の下端が基準の高さ位置に達したことが検知される。ディスポチップ2 22の下端が基準の高さ位置に達した後も、引き続いてステッピングモ 「一タ204が駆動して、分注ノズル200は下降するが、CPU267 において、パルス発生回路(図示せず)から出力されるパルス数をディ スポチップ222の下端が基準の高さ位置に達した時点からカウントし、 所定のパルス数がカウントされる時点までステッピングモータ204が 駆動される。そして、CPU267において所定のパルス数がカウント された時点でステッピングモータ204の駆動が停止させられ、図18

の(c)に示すように、分注ノズル200の下降動作が停止する。この時、ディスポチップ222の下端は、光電センサ252a、252bが設置された基準の高さ位置から、所定パルス数に相当する距離上だけ下方に位置して停止することになり、ディスポチップ222の下端口は遠沈管14内のサンプル分離被264中に浸渡させられる。このように、ディスポチップ222の下端が、光電センサ252a、252bが設置された基準の高さ位置から所定パルス数に相当する距離L分だけ下降した時に、分注ノズル200が停止するので、ディスポチップ222の下端位置は常に一定位置となる。このディスポチップ222の下端位置は常に一定位置となる。このディスポチップ222の下端に、分注ノズル200が停止するので、ディスポチップ222の下端で置は常に一定位置となる。このディスポチップ222の下端に、分注ノズル200が停止するので、ディスポチップ222の下端で

分注ノズル200の下降動作が停止し、ディスポチップ222の下端口が遠沈管14内のサンプル分離液264中に浸漉させられると、シリンジ駆動用モータ260が作動し、シリンジ258が駆動されて、図19の(d)に示すように、ディスポチップ222内へその下端口から遠沈管14内のサンプル分離液264が吸入される。この吸入動作の際、液面検出用光電センサの投光部254aから照射された光はディスポチップ222を透過して受光部254bへ入射し、光電センサの受光部254bから所定の出力の信号がCPU267へ送られている。そして、図19の(e)に示すように、ディスポチップ222内に吸入されたサンプル分離液264の上端が、光電センサの投光部254aから照射された光がディスポチップ222内のサンプル分離液264によって遮られ、受光部254bへ入射する光量が減少して、光電センサの受光部254bからの出力が変化し、その出力信号がCPU267へ送られて、

ディスポチップ222内のサンプル分離液264の上端が所定の高さ位置に達したことが検知される。この検知信号に基づいて、CPU267からの制御信号がコントローラ262へ送られ、コントローラ262からの信号によりシリンジ駆動用モータ260の駆動が停止させられて、シリンジ258が停止し、ディスポチップ222内への液体の吸入動作が止まる。このように、ディスポチップ222内に吸入されたサンプル分離液264の上端が、光電センサ254a、254bが設置された所定の高さ位置に達した時に、ディスポチップ222内へのサンプル分離液264の吸入動作が停止するので、ディスポチップ222内には、その下端から光電センサ254a、254bの設置位置に対応する高さ位置までサンプル分離液264の吸入量が常に一定となる。

ディスポチップ222内に所定量のサンプル分離液264が吸入されると、ステッピング204が作動し、図19の(f)に示すように、分注ノズル200を上昇させてディスポチップ222の下端口を遠沈管14内のサンプル分離液264中から引き上げる。そして、分注ノズル200を遠沈管14の上方位置へ移動させてから分注位置の試験管24の上方位置へ移動させた後、分注ノズル200を下降させてディスポチップ222の下端部を試験管24内へ挿入させ、その後にシリンジ258を駆動させて、ディスポチップ222内の液体をその下端口から試験管24内へ吐出させる。

4 7 3

なお、上記説明では、ディスポチップ222の下端が基準の高さ位置 に達した時点を検知するのに光電センサを用いるようにしたが、その検 知を、機械接触式のセンサなどを用いて行なうようにしてもよい。また、

光電センサを用いるときには、ディスポチップ222内への液体の吸入に際して液体の上端が所定の高さ位置に達する時点を検知する光電センサを、ディスポチップ222の下端が基準の高さ位置に達した時点を検知するのに共用するようにしてもよい。また、ステッピングモータ204を精密に制御して、ディスポチップ222の下端位置が常に正確に一定位置となるように調整することができるのであれば、ディスポチップ222の下端が基準の高さ位置に達したことを検知するセンサを設けなくてもよい。

以上の説明は、遠沈管14内で上層側に分離したサンプル分離液を分注ノズル200のディスポチップ222内へ吸入する場合についてのものであるが、遠沈管14内で下層側に分離したサンプル分離液を分注ノズル200のディスポチップ222内へ吸入する場合において、全くコンタミネーションを生じることなく下層側のサンプル分離液だけを吸入できるようにするために好適な遠沈管について、図20ないし図23により説明する。

図20は、遠沈管14からキャップ30を抜き出した状態を示す斜視図であり、図21は、遠沈管14にキャップ30を装着した状態の縦断面図である。この遠沈管14の上面開口を液密に閉塞するキャップ30は、密栓部268と内管部270と閉塞部272とから構成されている。密栓部268は、遠沈管14の上端部に差し込まれて外周面が密嵌し、中央部に貫通孔274が形成されている。内管部270は、遠沈管14の内径寸法より小さい外径寸法を有し下部が次第に細径に形成された管状をなしており、その上端部が密栓部268の貫通孔274の内周部に固着されて密栓部268と一体化されている。また、内管部270は、固着されて密栓部268と一体化されている。また、内管部270は、

遠沈管14の上端部に密栓部268を密嵌させたときに下端が遠沈管1 4の内底面付近に位置する程度の長さに形成されている。閉塞部272 は、内管部270の下端口に上向きに差し込まれる詰め栓によって形成 されており、内管部270の下端を被密に閉塞している。この詰め栓か らなる閉塞部272は、下向きの押圧力、すなわち分注ノズル200の ディスポチップ222の下端によって下向きに押し付けられる力により 容易に脱落するようになっている。

次に、上記した構成のキャップ30を有する遠沈管14を使用し、上層液と下層液とに分離された液体のうち下層側に分離したサンプル分離液(下層液)のみを吸入する方法について、図22を参照しながら説明する。

まず、キャップ30を外した状態で遠沈管14内にサンプル液と有機 溶媒とを分注した後、内管部270が遠沈管14内に深く差し入れられ て液体中に挿入されるようにし、密栓部268が遠沈管14の上端部に 密嵌されるようにして、キャップ30を遠沈管14に装着する。この状態で、遠沈管を振盪させてサンプル液中の成分物質を有機溶媒層へ移行させた後、遠沈管を遠心分離機60(図1および図2参照)にかけることにより、図22に示すように、遠沈管14の内周面とキャップ30の内管部270の外周面との間に収容された液体が上層液276と下層液(サンプル分離液)278とに分離される。このとき、図22の(a)に示すように、キャップ30の内管部270は、その下端が遠沈管14の内底面付近に位置しているので、内管部270の下端は、上層液276と下層液278との境界面280より下方に位置している。このため、内管部270の下端付近は、下層液278中に挿入された状態になって

いる。

次に、分注ノズル200のディスポチップ222内へ遠沈管14から 下層液278だけを吸入するには、図22の(a)に示すように分注ノ ズル200を下降させ、図22の(b)に示すように分注ノズル200 のディスポチップ222を、遠沈管14のキャップ30の密栓部268 の貫通孔274を通って内管部270の内方へ深く差し入れる。そして、 ディスポチップ222の下端で内管部270下端の閉塞部272を下向 きに押圧することにより、図22の(c)に示すように、詰め栓からな る閉塞部272を内管部270の下端から脱落させ、ディスポチップ2 22の下端を下層液278中に挿入させる。この後、分注ノズル200 に接続されているシリンジ258 (図15および図17参照)を駆動さ せることにより、ディスポチップ222の下端口を通ってディスポチッ プ222内に液体を吸入する。この際、ディスポチップ222の下端は 下層液278中に挿入されているため、下層液278だけがディスポチ ップ222内へ吸入され、また、ディスポチップ222の下端は上層液 276と下層液27-8との境界面280よりずっと下方に位置している ため、上層液276の一部が下層液278と混ざり合ってコンタミネー ションを生じる、といった心配は全く無い。

図23に縦断面図を示した遠沈管14のキャップ282は、密栓部284が、遠沈管14の上端に被せられて液密に外嵌する構造を有し、その密栓部284の貫通孔290の内周部に内管部286の上端部が固着されて、密栓部284と内管部286とが一体化されている。また、内管部286の下端に薄板状部が一体形成されて閉塞部288を成している。この薄板状部からなる閉塞部288は、分注ノズル200のディス

ポチップ222の下端によって下向きに押し付けられることにより、容易に破裂するようになっている。

なお、上記した各実施形態では、キャップ30、282を構成する密 栓部268、284と内管部270、286とが別体とされ、密栓部2 68、284に内管部270、286を固着してそれらを一体化してい るが、密栓部と内管部とを一体形成するようにしてもよい。また、内管 部の下端を液密に閉塞し下向きの押圧力によって容易に脱落もしくは破 裂する閉塞部の構成は、上記実施形態で示した詰め栓や内管部下端に薄 板状部を一体形成したものに限らず、例えば内管部の下端ロをフィルム で被覆して液密に閉塞するような構成であってもよい。

蒸発乾固ステージ66には、図24に正面縦断面図を、図25に側面縦断面図をそれぞれ示すように、固定フレーム292にヒータブロック294が取着されており、ヒータブロック294には、複数本の試験管24が上方から嵌入される複数個の縦孔296が形設されている。縦孔296は、その内周面が試験管24の内周面に密接する形状に形成されている。また、ヒータブロック294には、各縦孔296の底部に連通する貫通孔298がそれぞれ穿設されており、各貫通孔298には突上げ棒300が摺動自在にそれぞれ貫挿されていて、突上げ棒300の先端部に固着された押上げ板302が縦孔296内で上下方向に往復移動するようになっている。複数本の突上げ棒300のそれぞれの下端部は、共通の昇降板304に固着されている。また、固定フレーム292の上方には、各試験管24の上端にそれぞれ当接して上端開口を気密に塞ぐ複数のノズル栓308を有するノズルへッド306が配設されている。ノズル栓308には、試験管24の内部へ窒素ガスを吹き込むガス供給

ノズル310、および、試験管24の内部からの廃ガスを排出する排気 孔312が形設されている。ノズルヘッド306は、ラック314に連 結されて固定フレーム292に支持されている。また、固定フレーム2 92には、正・逆回転可能な昇降駆動用モータ316が固設されており、 そのモータ316の回転軸にピニオン318が固着され、ピニオン31 8とラック314が螺合している。さらに、ラック314は、それに固 着されたフック320およびフック320に係合した連結部材322を 介して昇降板304に連結されている。符号324は、昇降用ガイドで ある。そして、昇降駆動用モータ316を駆動させることにより、ノズ ルヘッド306と昇降板304、突上げ棒300および押上げ板302 とが一体に上昇および下降するようになっている。

溶媒分注ステージ68には、図示していないが、前記振盪ステージ58に設置された振盪機194と同様の振盪機が設けられている。

インジェクションユニット70は、図26に示すように、一端部を中心として水平面内で回動するインジェクションアーム326を有しており、インジェクションアーム326の先端部には、スライドベアリング328を介してノズル保持軸330が取着されており、ノズル保持軸330は、圧縮コイルばね332によってインジェクションアーム326の先端部に弾発的に支持されている。ノズル保持軸330の下端部にはチャック334が設けられており、そのチャック334にインジェクションノズル336が保持されている。インジェクションアーム326は、その一端部がアーム支持軸338に固着されている。アーム支持軸338は、図示していないがボールスプライン軸に連結されていて、鉛直軸線回りに回転自在にかつ鉛直軸線に沿って上下方向に移動自在に支持さ

れている。アーム支持軸338は、昇降駆動機構によって上下方向に往復移動させられるとともに、回転駆動機構によって回動させられ、これにより、アーム支持軸338に固着されたインジェクションアーム326が昇降および回動するようになっている。昇降駆動機構および回転駆動機構の構成は、図10に示した溶媒分注ユニット56の昇降駆動機構および回転駆動機構と同様であるので、その図示および説明を省略する。

試験管24内に分注されたサンプル分離液を蒸発乾固させた後にその 残渣を溶解させて分析機器へ注入するための有機溶媒、例えばメタノー ルを試験管24内に分注する溶媒分注ユニットと、その後に試験管24 内からサンプル分離液を吸入するインジェクションユニットとを別々に 設けるようにしてもよいが(図3および図4に示した操作工程を参照)、 この実施形態では、インジェクションユニット70により、試験管24 内への有機溶媒の分注操作も行うようになっている。このインジェクションユニット70により、試験管24内への溶媒分注から、試験管24内からのサンプル分離液の吸入およびHPLCのカラムへのサンプル分離液の投入までの操作方法を、図27に基づいて説明する。

最初に、インジェクションユニット70の流路構成を説明すると、インジェクションユニット70は、インジェクションノズル336の他、計量管ループ340、六方バルブ342、溶媒分注用シリンジ344、三方切換バルブ346、乾固された残渣を溶解させてHPLCのカラムへ注入するためのメタノール350が収容された貯液容器348、および配管類から流路構成されている。インジェクションノズル336は、六方バルブ342のbポートと流路接続しており、計量管ループ340は、その両端が六方バルブ342のcポートおよびeポートにそれぞれ

流路接続している。シリンジ344は、三方切換バルブ346を介して 六方バルブ342のaポートおよび貯液容器348にそれぞれ流路接続 している。また、六方バルブ342のdポートはHPLCのポンプに、 fポートはHPLCのカラムにそれぞれ流路接続されている。

まず、試験管24内へメタノールを分注するには、図27の(a)に 示すように、六方バルブ342を経てシリンジ344とインジェクショ ンノズル336とが連通した状態で、三方切換バルブ346を切換え操 作して、貯液容器348からメタノールをシリンジ344内へ吸い込み、 シリンジ344内からメタノールをインジェクションノズル336へ送 り、インジェクションノズル336から試験管24内へメタノールを、 例えば 0. 1 m 1 吐出する。次に、六方バルブ 3 4 2 を切り換えて、図 27の(b)に示すように、六方バルブ342および計量管ループ34 0を経てインジェクションノズル336とシリンジ344とが連通した 状態にし、振盪機(図示せず)によって試験管 2 4 内の液を撹拌した後、 シリンジ344を駆動させてインジェクションノズル336内へ試験管 24内のサンプル溶解液を吸入し、計量管ループ340内へ一定量のサ ンプル溶解液を導入する。続いて、六方バルブ342を切り換えて、図 27の(c)に示すように、六方バルブ342および計量管ループ34 0を経てHPLCポンプとHPLCカラムとが連通した状態にするとと もに、六方バルブ342を経てシリンジ344とインジェクションノズ ル336とが連通した状態にする。そして、HPLCのポンプにより計 量管ループ内に保持された一定量のサンプル溶解液をカラムへ注入する。 また、それと併行して、インジェクションノズル336を洗浄槽352 へ移動させ、三方切換バルブ346を切換え操作するとともにシリンジ

3 4 4 を駆動させて、貯液容器 3 4 8 からインジェクションノズル3 3 6 ヘメタノールを送り、インジェクションノズル3 3 6 の先端口からメタノールを吐出して、インジェクションノズル3 3 6 および配管内をメタノールで洗浄する。

次に、以上説明したような構成を有する自動濃度測定装置によりサンプル、例えば凍結血清中に含まれる特定の成分物質 (例えば薬物) の濃度を自動的に測定する動作の1例について説明する。

まず、凍結血清が入った蓋付きサンプル管10を複数本、自動溶媒抽 出部36の円形ターンテーブル48のサンプル管保持部74にセットす る。そして、凍結血清を解凍して均一化させた後、キャップ着脱機構1 38により、サンプル管10を円形ターンテーブル48上からサンプル 管吸入ステージ54上へ移動させ、サンプル吸入ステージ54上にサン プル管10を固定する。そして、キャップ着脱機構138によりサンプ ル管10のキャップ12を取り外す。次に、サンプル分注ユニット52 のアーム84をY軸方向に、分注ヘッド86をX軸方向に、分注リズル 88を2軸方向にそれぞれ移動させて、円形ターンテーブル48のディ スポチップ保持部76に保持されたディスポチップ116を分注ノズル 88の先端部に装着する。次いで、サンプル分注ユニット52のアーム 84、分注ヘッド86および分注ノズル88をY軸方向、X軸方向およ びる軸方向にそれぞれ移動させて、分注ノズル88のディスポチップ1 16の先端部(下端部)を、サンプル吸入ステージ54上に固定された サンプル管10内のサンプル液(融解血清)中に浸漬させ(図7の二点 鎖線参照)、ディスポチップ116内へサンプル液を吸入する。そして、 サンプル分注ユニット52のアーム84、分注ヘッド86および分注ノ

---72

ズル88をY軸方向、X軸方向およびZ軸方向にそれぞれ移動させて、 分注ノズル88のディスポチップ116の先端部を、処理ターンテーブ ル50の遠沈管保持部78に保持された遠沈管14内へ挿入し(図8の 二点鎖線参照)、ディスポチップ116内に吸入されたサンプル液を遠 沈管14内へ吐出する。その後、使用済みのディスポチップ116を投 棄ポット73へ廃棄し、キャップ着脱機構138によりサンプル管10 にキャップ12を装着した後、サンプル管10を円形ターンテーブル4 8のサンプル管保持部74へ戻す。

次に、処理ターンテーブル50を回動させて、遠沈管保持部78に保 持されサンプル液の入った遠沈管14を溶媒分注位置へ移動させる。そ して、溶媒分注ユニット56の分注アーム140を0方向に回動(水平 面内で回動)させた後下降させ、ノズル部142に固定された送液チュ ーブ144、146、148の先端部を、処理ターンテーブル50の遠 沈管保持部78に保持された遠沈管14内へ挿入し(図10の二点鎖線) 参照)、遠沈管14内へ酢酸エチル(有機溶媒)、メタノールおよび p H緩衝液を分注する。次に、サンプル分注ユニット52のアーム84、 分注ヘッド86およびチャックユニット90をY軸方向、X軸方向およ び2軸方向にそれぞれ移動させた後、チャックユニット90を作動させ て、処理ターンテーブル50のキャップ保持部80に保持された遠沈管 用キャップ16を一対のチャック爪118、118で把持し、キャップ 保持部80からキャップ16を取り出す。そして、サンプル分注ユニッ ト52のアーム84、分注ヘッド86およびチャックユニット90をY 軸方向、X軸方向およびZ軸方向にそれぞれ移動させた後、チャックユ ニット90を作動させて、処理ターンテーブル50の遠沈管保持部78

に保持された遠沈管14にキャップ16を装着する。

遠沈管14にキャップ16が装着されると、チャックユニット90の 一対のチャック爪118、118でキャップ16を把持したままの状態 で、サンプル分注ユニット52のアーム84、分注ヘッド86およびチ ャックユニット90をY軸方向、X軸方向およびZ軸方向にそれぞれ移 動させた後、チャックユニット90を作動させて、処理ターンテーブル 50の遠沈管保持部78に保持された遠沈管14を振盪ステージ58へ 移動させ、振盪機194に遠沈管14をセットする。そして、振盪機1 94を駆動させて遠沈管14を振盪させ、遠沈管14内でサンプル液中 の目的とする成分物質を有機溶媒中へ移行させる。振盪が終わると、サ ンプル分注ユニット52のアーム84、分注ヘッド86およびチャック ユニット90をY軸方向、X軸方向およびZ軸方向にそれぞれ移動させ るとともにチャックユニット90を作動させて、遠沈管14を振盪ステ ージ58から遠心分離機60へ移動させ、遠心分離機60に遠沈管14 をセットする。そして、遠心分離機60を駆動させて液を遠心分離する。 遠心分離が終わると、分離液分注ユニット62のアーム196、分注 ヘッド198および遠沈管移載用のチャックユニット(図示せず)をY 軸方向、X軸方向およびZ軸方向にそれぞれ移動させるとともにチャッ クユニットを作動させて、遠沈管14を遠心分離機60から取り出し、 遠沈管14を分離液吸入ステージ64へ移動させて遠沈管固定ユニット 228に固定する。続いて、キャップ取外しユニット226により遠沈 管14からキャップ16を取り外す。なお、この操作例は、遠心分離に より遠沈管14内でサンプル分離液が上層側に分離した場合のものであ り、遠心分離により遠沈管14内でサンプル分離液が下層側に分離する

場合には、図5および図22に示したように、遠沈管14からキャップ 30を取り外す必要は無い。

遠沈管14からキャップ16が取り外されると、分離液分注ユニット 62のアーム196をY軸方向に、分注ヘッド198をX軸方向に、分 注ノズル200を2軸方向にそれぞれ移動させて、ディスポチップ用ラ ック72のディスポチップ保持部224に保持されたディスポチップ2 2 2 を分注ノズル 2 0 0 の先端部に装着する。次いで、分離液分注ユニ ット62のアーム196、分注ヘッド198および分注ノズル200を Y軸方向、X軸方向およびZ軸方向にそれぞれ移動させて、分注ノズル 200のディスポチップ222の先端部 (下端部)を、分離液吸入ステ ージ64の遠沈管固定ユニット228に固定された遠沈管14内のサン プル分離液中に浸漬させ、ディスポチップ222内へサンプル分離液を 吸入する(図14ないし図16ならびに図18および図19参照)。 続 いて、分離液分注ユニット62のアーム196、分注ヘッド198およ び分注ノズル200をY軸方向、X軸方向およびZ軸方向にそれぞれ移 動させて、分注ノズル200のディスポチップ222の先端部を、処理 ターンテーブル50の試験管保持部82の分注位置A(図2参照)に保 持された試験管24内へ挿入し(図15参照)、ディスポチップ222 内に吸入されたサンプル分離液を試験管24内へ吐出する。その後、使 用済みのディスポチップ222を投棄ポット73へ廃棄する。また、イ ンジェクションユニット70を作動させ、遠沈管14内に残存した液を インジェクションノズル336内へ吸入した後洗浄槽352へ廃棄する。 続いて、分離液分注ユニット62を作動させ、遠沈管移載用のチャック ユニットを用いて遠沈管14にキャップ16を装着した後、使用済みの

遠沈管14を投棄ポット73へ廃棄する。

\*\*\*\*\*

次に、処理ターンテーブル50を回転させて、試験管24を蒸発乾固ステージ66へ移動させ、図24および図25に示したような状態に試験管24を保持して、ヒータブロック294により試験管24を周囲から加熱するとともに、ノズルヘッド306のノズル栓308のガス供給ノズル310から試験管24の内部へその上部開口を通して窒素ガスを吹き込み、廃ガスを排気孔312を通って排出することにより、試験管24内のサンプル分離液を蒸発させて、サンプル分離液を乾固させる。

次いで、分離液分注ユニット62のアーム196、分注ヘッド198 および遠沈管移載用のチャックユニットをY軸方向、X軸方向および2 軸方向にそれぞれ移動させるとともにチャックユニットを作動させて、 試験管24を処理ターンテーブル50の試験管保持部82の取出し位置 B (図2参照)から取り出し、試験管24を溶媒分注ステージ68へ移。 動させて振盪機(図示せず)に固定する。そして、インジェクションユ ニット70を作動させ、図27の(a)に示したような操作で有機溶媒、 例えばメタノールを試験管24内へ分注する。続いて、振盪機を駆動さ せて試験管24を振盪させ、乾固された残渣をメタノールに溶解させる。 振盪が終わると、インジェクションユニット70を作動させて、図27 の(b)に示したような操作により、試験管24内から成分物質が有機 溶媒に溶解したサンプル溶解液をインジェクションノズル336内へ吸 入してその吸入されたサンプル溶解液の所定量をHPLCのカラムへ注 入し、成分物質の濃度を測定する。そして、分離液分注ユニット62を 作動させ、遠沈管移載用のチャックユニットを用いて使用済みの試験管 24を投棄ポット73へ廃棄する。また、インジェクションユニット7

0を作動させ、図27の(c)に示したような操作でインジェクション ノズル336および配管内をメタノール洗浄する。図28および図29 に、この一連の動作のフローチャートを示す。

なお、上記した実施形態では、蒸発乾固ステージ66および振盪機が 設けられた溶媒分注ステージ68を備えた装置構成により、容器(試験 管24)に分注されたサンプル分離液を蒸発乾固させた後、容器内へ有 機溶媒を分注し、容器を振盪させて、有機溶媒に溶解させることにより、 HPLCなどの分析機器へ注入するサンプル溶解液を調製するようにし ているが、溶媒分注ステージ68を設けないで濃縮ステージを備えた装 置構成により、容器に分注されたサンプル分離液の有機溶媒の一部を蒸 発させて、濃縮されたサンプル分離液を調製するようにしてもよい。ま た、溶媒抽出により得られるサンプル分離液が、必要とする程度の濃度 を有しているときは、蒸発乾固ステージや濃縮ステージを特に設けなく てもよい。さらに、溶媒分注ステージ68を設けないで蒸発乾固ステー ジ 6.6 を備えた装置構成により、容器に分注されたサンプル分離液の有 機溶媒の全部を蒸発させて、乾固された残渣が最終的に得られる自動抽 出装置とし、その自動抽出装置により得られた乾固残渣から、HPLC やガスクロマトグラフ分析装置などの分析機器へ注入するサンプル液を 調製するようにしてもよい。また、蒸発乾固ステージ66や濃縮ステー ジおよび溶媒分注ステージ68の他に分離液分注ユニット62も設けな いで自動濃度測定装置を構成し、分離液分注ユニット62のような機能 を備えたインジェクションユニットにより、遠沈管内で層分離したサン プル分離液を、遠沈管内から直接に吸入してHPLCなどの分析機器へ 注入するようにしてもよい。

- 49 -

## 産業上の利用の可能性

この発明に係る自動抽出装置および自動濃度測定装置は、大量の検体の分析処理を一度に行う必要のある臨床検査センターや製薬会社の研究室などにおいて使用され、この発明によれば、臨床検査センターや製薬会社の研究室などにとって、作業効率や作業スペース面での大幅な改善がもたらされることとなる。

## 請求の範囲

1. 液体試料の入ったサンプル容器を複数本保持するサンプル保持部と、 複数本の抽出用容器を保持する抽出用容器保持部と、

前記サンプル保持部から取り出されもしくは前記サンプル保持部に保持されたサンプル容器内から所定量の液体試料を吸入し、その吸入された液体試料を、前記抽出用容器保持部から取り出されもしくは前記抽出用容器保持部に保持された抽出用容器内へ吐出するサンプル分注手段と、

前記抽出用容器内へ所定量の抽出用有機溶媒を吐出する抽出用溶媒 分注手段と、

前記抽出用容器内に入った液体試料中の目的とする成分物質を抽出 用有機溶媒中へ移行させる成分物質移行手段と、

複数本の収容容器を保持する収容容器保持部と、

前記抽出用容器内において分離し目的とする成分物質が有機溶媒に溶解したサンプル分離液を所定量だけ吸入し、その吸入されたサンプル分離液を、前記収容容器保持部から取り出されもしくは前記収容容器保持部に保持された収容容器内へ吐出する分離液分注手段と、

を備えた、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。

- 2. 収容容器内に入ったサンプル分離液を蒸発させてサンプル分離液を 乾固させる蒸発乾固手段が設けられた請求の範囲第1記載の、液体試 料中の成分物質の自動抽出装置。
- 3. 収容容器内へ所定量の溶解用有機溶媒を吐出する溶解用溶媒分注手 段と、前記収容容器内において、乾固された残渣を溶解用有機溶媒に

溶解させる溶解手段とが設けられた請求の範囲第2項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。

- 4. 溶解手段が、収容容器を振盪させる振盪機である請求の範囲第3項 記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
- 5. 蒸発乾固手段が、収容容器をその周囲から加熱するヒータと、収容容器内へその上部開口を通して窒素ガスを吹き込む窒素ガス供給手段とから構成された請求の範囲第2項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
- 6. 収容容器内に入ったサンプル分離液の有機溶媒の一部を蒸発させてサンプル分離液を濃縮させる濃縮手段が設けられた請求の範囲第1項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
- 7. 濃縮手段が、収容容器をその周囲から加熱するヒータと、収容容器 内へその上部開口を通して窒素ガスを吹き込む窒素ガス供給手段とか ら構成された請求の範囲第 6 項記載の、液体試料中の成分物質の自動 抽出装置。
- 8. 分離液分注手段が、

抽出用容器内に入ったサンプル分離液を所定量だけ下端口から吸入 し、そのサンプル分離液を下端口から吐出する分注ノズルと、

この分注ノズルを保持するノズル保持手段と、

このノズル保持手段を、前記分注ノズルの下端口が前記抽出用容器内のサンプル分離液中に浸漬する下方位置と分注ノズル下端口が抽出用容器から上方へ離間した上方位置との間で昇降させるノズル昇降手段と、

前記ノズル保持手段を、前記抽出用容器の直上位置と分注位置との

間で移動させるノズル移動手段と、

前記分注ノズル内へその下端口から前記抽出用容器内のサンプル分離液を所定量だけ吸入させ、前記分注位置において分注ノズル内のサンプル分離液をその下端口から吐出させるシリンジと、

このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、

このシリンジ駆動手段を制御するシリンジ制御手段と、

を備えて構成された請求の範囲第1項記載の、液体試料中の成分物質 の自動抽出装置。

9. 分離液分注手段が、

117

分注ノズルの下端口が抽出用容器内のサンプル分離液中から引き上げられる際に、分注ノズル下端口がサンプル分離液上に出た時に分注ノズル内へその下端口から微小流量の空気を吸入させ続けて、分注ノズル内のサンプル分離液内部に気泡を発生させ、この状態を、分注ノズル内のサンプル分離液が吐出される直前まで継続させる気泡発生手段を有した請求の範囲第8項高記載の、液体試料中の成分物質の自動・抽出装置。

10.分離液分注手段が、抽出用容器内のサンプル分離液中に下端口が浸漬させられた状態の分注ノズル内に所定量のサンプル分離液が吸入された時にサンプル分離液の上端が位置する高さ位置に配設されてサンプル分離液の上端がその高さ位置に達したかどうかを光電的に検知する液面センサを有し、前記液面センサの検知信号に基づいてシリンジ制御手段によりシリンジ駆動手段を制御して前記シリンジの駆動を停止させるようにする請求の範囲第8項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。

PCT/JP97/01366

- 1 1. ノズル昇降手段が、パルス数によって駆動量を制御されるステッピングモータにより構成され、分注ノズルの下端口を抽出用容器内のサンプル分離液中へ浸漬させるために分注ノズルを下降させる際に分注ノズルの下端が基準の高さ位置に達したかどうかを検知するノズル検知手段が設けられ、前記ノズル検知手段により、分注ノズル下端が基準高さ位置に達したことが検知された時点から、一定のパルス数の信号が前記ステッピングモータへ入力されるようにする請求の範囲第10項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
- 12. 分注ノズルが、使い捨て吸入管を用いて構成された請求の範囲第8項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
- 13.抽出用容器内へ所定量の水または水溶液を吐出する水または水溶液分注手段が設けられた請求の範囲第1項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
- 14.抽出用容器にキャップを着脱させるキャップ着脱手段が設けられた請求の範囲第1項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
  - 1 5. 成分物質移行手段が、抽出用容器を振盪させる振盪機である請求 の範囲第1項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置。
  - 16.成分物質移行手段によって液体試料中から目的とする成分物質が 抽出用有機溶媒中へ移行させられた液を遠心分離する遠心分離機が設 けられた請求の範囲第1項記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出 装置。
  - 17. 請求の範囲第1項または請求の範囲第3項ないし第16項のいずれかに記載の、液体試料中の成分物質の自動抽出装置と、

液体試料中の成分物質の濃度を測定する濃度測定手段と、

収容容器内から目的とする成分物質が有機溶媒に溶解した成分溶解液を吸入し、その吸入された成分溶解液を所定量だけ前記濃度測定手段に注入する液注入手段と、

を備えた、液体試料中の成分物質の自動濃度測定装置。

- 18. 液注入手段が、濃度測定手段に注入される所定量の成分溶解液を保持する計量管を有した請求の範囲第17項記載の、液体試料中の成分物質の自動濃度測定装置。
- 19. 液体試料の入ったサンプル容器を複数本保持するサンプル保持部と、

複数本の容器を保持する容器保持部と、

المراقع والمحارين

前記サンプル保持部から取り出されもしくは前記サンプル保持部に保持されたサンプル容器内から所定量の液体試料を吸入し、その吸入された液体試料を、前記容器保持部から取り出されもしくは前記容器保持部に保持された容器内へ吐出するサンプル分注手段と、

前記容器内容所定量の抽出用有機溶媒を吐出する抽出用溶媒分注手段と、

前記容器内に入った液体試料中の目的とする成分物質を抽出用有機 溶媒中へ移行させる成分物質移行手段と、

液体試料中の成分物質の濃度を測定する濃度測定手段と、

前記容器内において分離し目的とする成分物質が有機溶媒に溶解したサンプル分離液を吸入し、その吸入されたサンプル分離液を所定量だけ前記濃度測定手段に注入する分離液注入手段と、

を備えた、液体試料中の成分物質の自動濃度測定装置。

20.容器内へ所定量の水または水溶液を吐出する水または水溶液分注

手段が設けられた請求の範囲第19項記載の、液体試料中の成分物質 の自動濃度測定装置。

- 21. 容器にキャップを着脱させるキャップ着脱手段が設けられた請求の範囲第19項記載の、液体試料中の成分物質の自動濃度測定装置。
- 2 2. 成分物質移行手段によって液体試料中から目的とする成分物質が 抽出用有機溶媒中へ移行させられた液を遠心分離する遠心分離機が設 けられた請求の範囲第19項記載の、液体試料中の成分物質の自動濃 度測定装置。
- 23.液体容器内に収容された液体を所定量だけ下端口から吸入し、その液体を下端口から吐出する分注ノズルと、

この分注ノズルを保持するノズル保持手段と、

このノズル保持手段を、前記分注ノズルの下端口が前記液体容器内の液体中に浸漬する下方位置と分注ノズル下端口が液体容器から上方へ離間した上方位置との間で昇降させるノズル昇降手段と、

前記ノズル保持手段を、前記液体容器の直上位置と分注位置との間で移動させるノズル移動手段と、

前記分注ノズル内へその下端口から前記液体容器内の液体を所定量だけ吸入させ、前記分注位置において分注ノズル内の液体をその下端口から吐出させるシリンジと、

このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、

このシリンジ駆動手段を制御するシリンジ制御手段と、

を備えた液体分注装置において、

前記分注ノズルの下端口が前記液体容器内の液体中から引き上げられる際に、分注ノズル下端口が液体上に出た時に分注ノズル内へその

下端口から微小流量の空気を吸入させ続けて、分注ノズル内の液体内部に気泡を発生させ、この状態を、分注ノズル内の液体が吐出される直前まで継続させる気泡発生手段を備えたことを特徴とする液体分注装置。

- 24. 気泡発生手段が、シリンジ制御手段に設けられシリンジを低速に切り換えて駆動させるようにシリンジ駆動手段を制御する制御回路である請求の範囲第23項記載の液体分注装置。
- 25. 気泡発生手段が、

低速シリンジ、この低速シリンジを低速で駆動させる低速シリンジ 駆動手段、および、この低速シリンジ駆動手段を制御する低速シリン ジ制御手段と、

分注ノズル内へ液体を吸入させその液体を分注ノズルの下端口から 吐出させるシリンジと前記低速シリンジとを分注ノズルに択一的に流 路接続させる流路切換え手段と、

から構成された請求の範囲第23項記載の液体分注装置。 電流

26. 液体容器内に収容された液体を所定量だけ下端口から吸入し、その液体を下端口から吐出する分注ノズルと、

この分注ノズルを保持するノズル保持手段と、

このノズル保持手段を、前記分注ノズルの下端口が前記液体容器内の液体中に浸漬する下方位置と分注ノズル下端口が液体容器から上方へ離間した上方位置との間で昇降させるノズル昇降手段と、

前記ノズル保持手段を、前記液体容器の直上位置と分注位置との間で移動させるノズル移動手段と、

前記分注ノズル内へその下端口から前記液体容器内の液体を所定量

だけ吸入させ、前記分注位置において分注ノズル内の液体をその下端 ロから吐出させるシリンジと、

このシリンジを駆動させるシリンジ駆動手段と、

このシリンジ駆動手段を制御するシリンジ制御手段と、

を備えた液体分注装置において、

前記液体容器内の液体中に下端口が浸漬させられた状態の前記分注 ノズル内に所定量の液体が吸入された時に液体の上端が位置する高さ 位置に、液体の上端がその高さ位置に達したかどうかを光電的に検知 する液面センサを配設し、前記液面センサの検知信号に基づいて前記 シリンジ制御手段により前記シリンンジ駆動手段を制御して前記シリ ンジの駆動を停止させるようにすることを特徴とする液体分注装置。

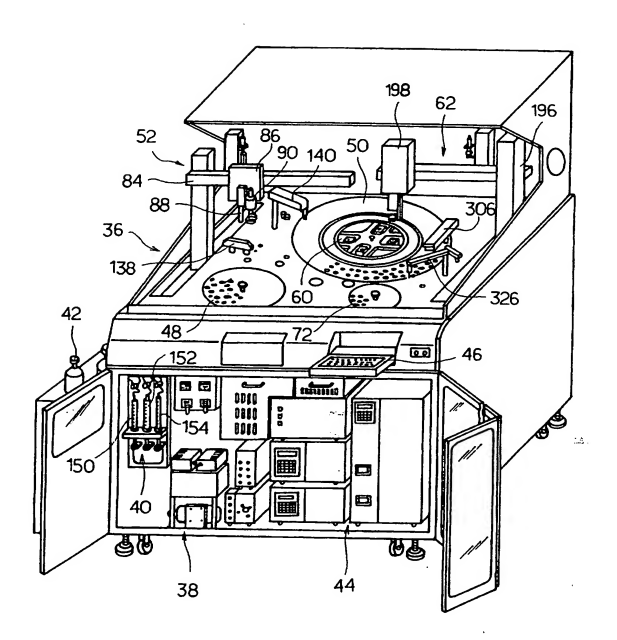
- 2 7. ノズル昇降手段が、パルス数によって駆動量を制御されるステッピングモータにより構成され、分注ノズルの下端口を液体容器内の液体中へ浸漬させるために分注ノズルを下降させる際に分注ノズルの下端が基準の高さ位置に達したかどうかを検知するノズル検知手段が設けられ、前記ノズル検知手段により、分注ノズル下端が基準高さ位置に達したことが検知された時点から、一定のパルス数の信号が前記ステッピングモータへ入力されるようにする請求の範囲第26項記載の液体分注装置。
  - 28. ノズル検知手段が、分注ノズルの下端を光電的に検知する光電センサによって構成された請求の範囲第27項記載の液体分注装置。
  - 29. 上面が開口した管状をなす容器本体と、この容器本体の上面開口部に被されるキャップとからなる、液体の遠心分離用沈殿管において、前記キャップを、

中央部に貫通孔を有し、前記容器本体の上端部に密嵌する密栓部と、 前記容器本体の内径寸法より小さい外径寸法を有する管状をなし、 上端部が前記密栓部の貫通孔部に連接し、容器本体の上端部に密栓部 を密嵌させたときに下端が容器本体の内底面付近に位置する程度の長 さに形成された内管部と、

この内管部の下端を液密に閉塞し、かつ、下向きの押圧力によって容易に脱落もしくは破裂する閉塞部とから構成したことを特徴とする、液体の遠心分離用沈殿管。

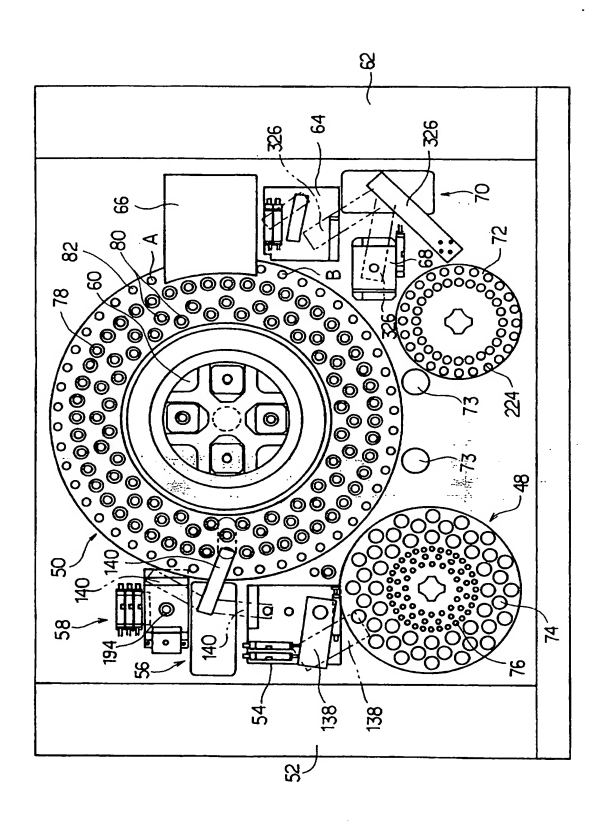
30. 閉塞部が、キャップの内管部の下端口に差し込まれる詰め栓またはキャップの内管部の下端に一体形成された薄板状部である請求の範囲第29項記載の、液体の遠心分離用沈殿管。

図 面図 1

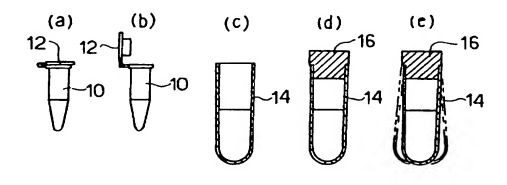


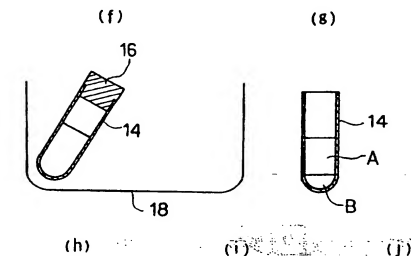
.....

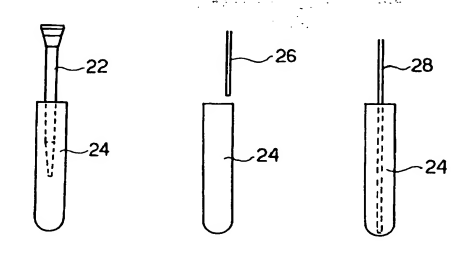
図 2











## 図 4

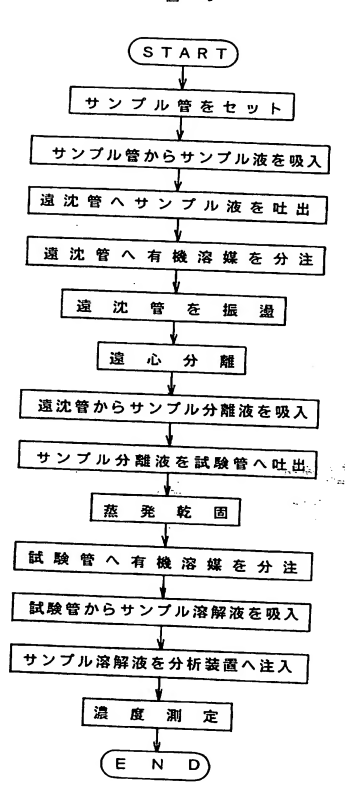
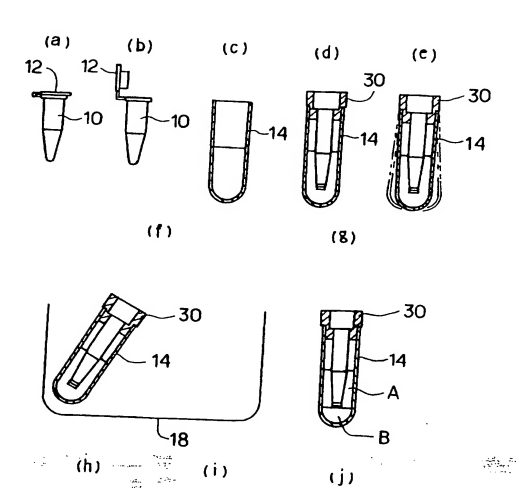
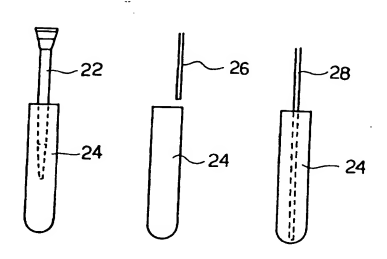
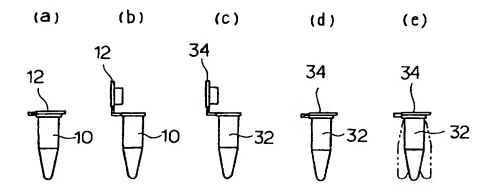
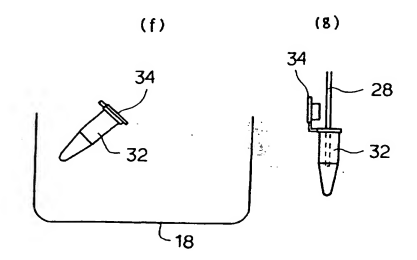


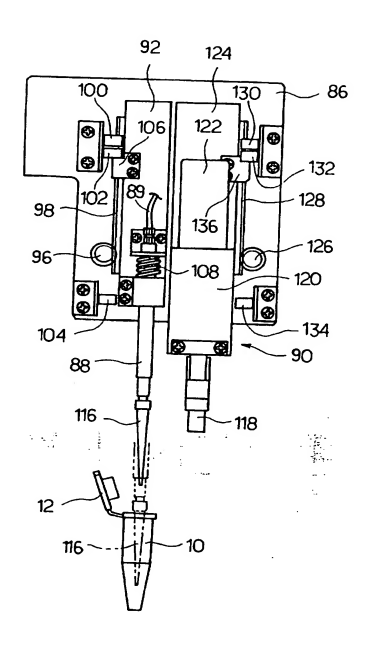
図 5











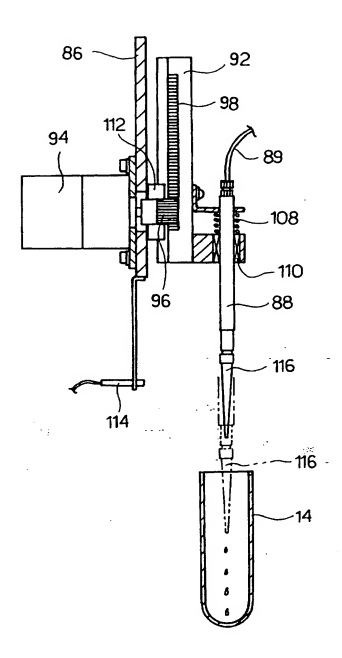
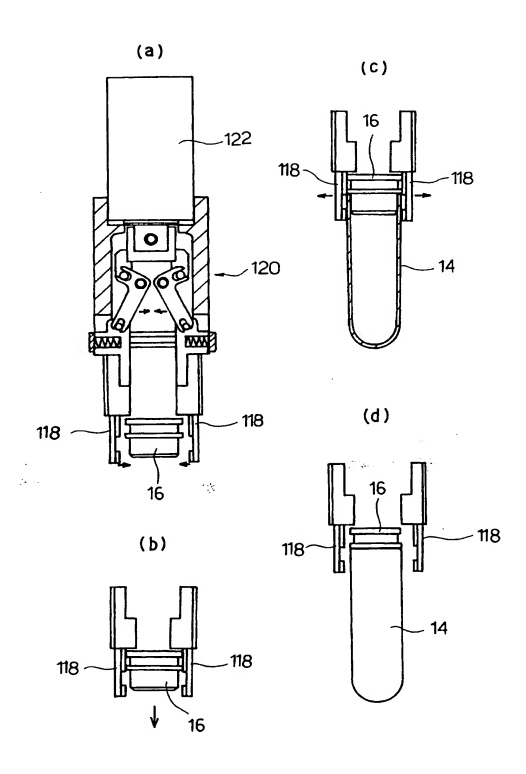
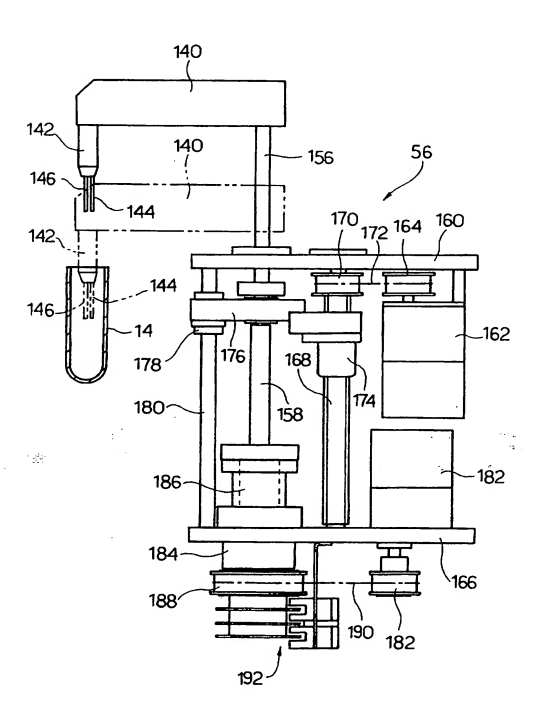


図 9





WO 97/40357

PCT/JP97/01366

図 11

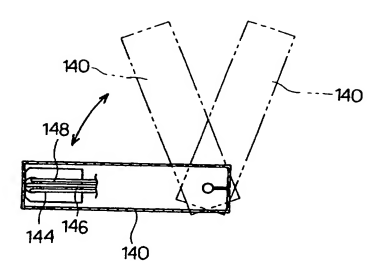
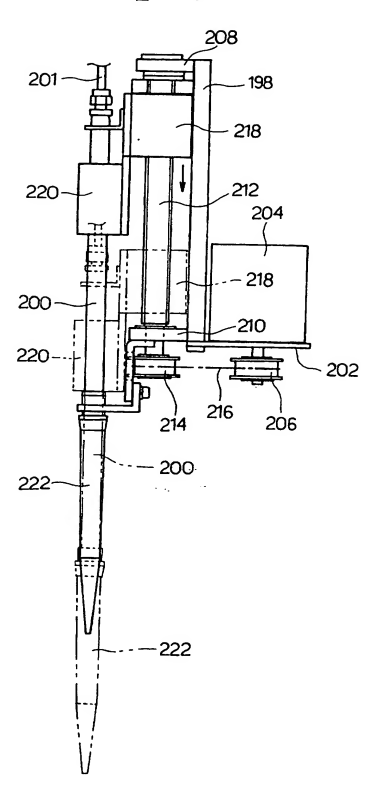
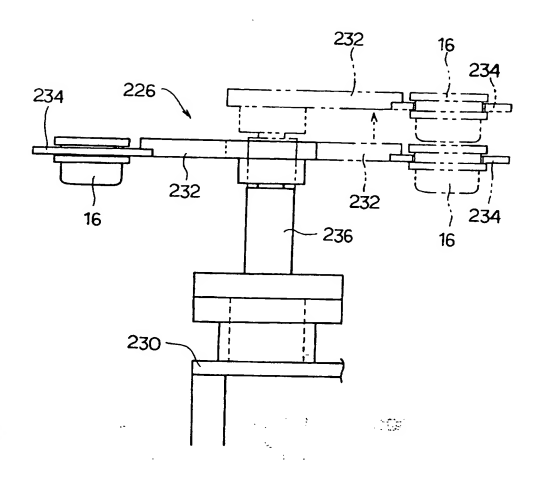
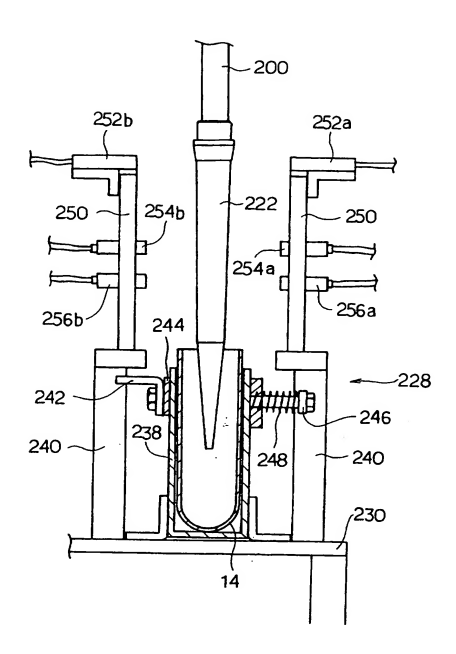


図 12

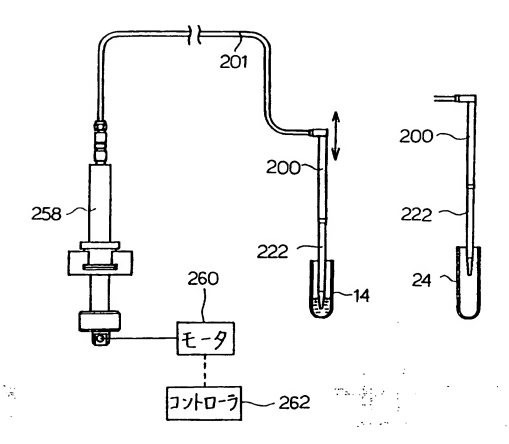






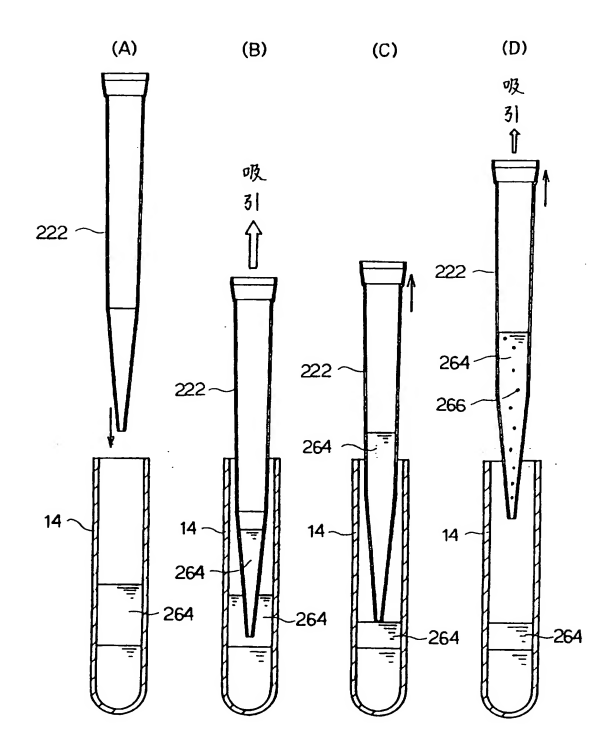
٠ الراج ع

図 15



WO 97/40357 PCT/JP97/01366

図 16



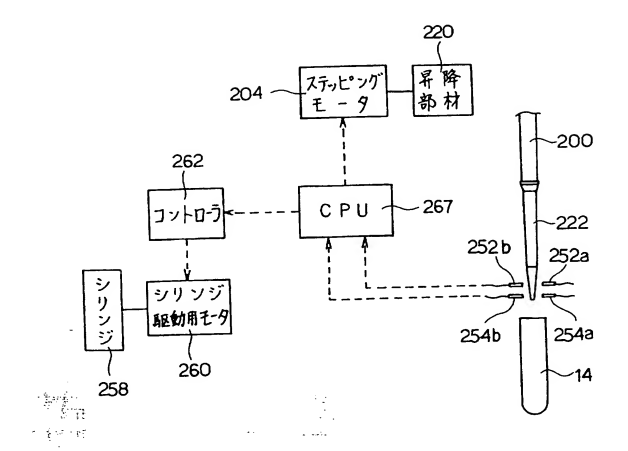
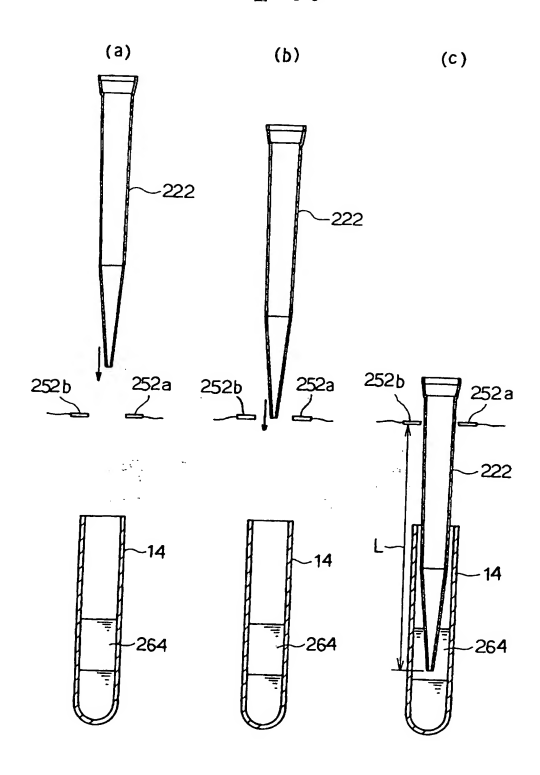
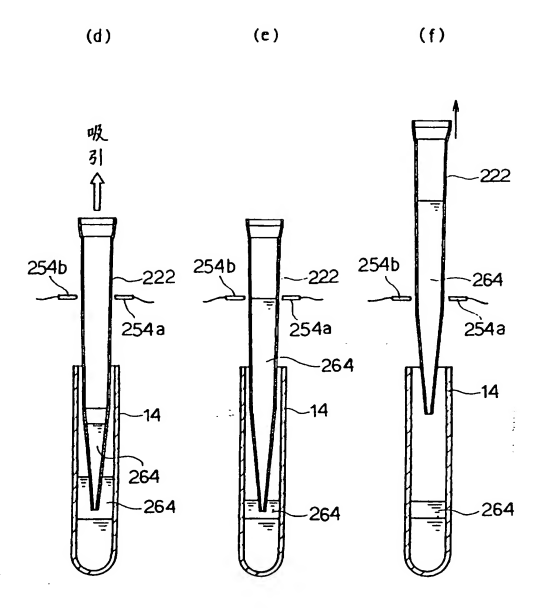
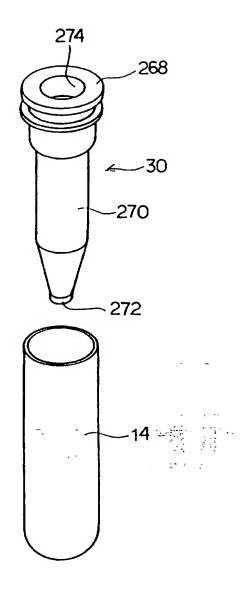


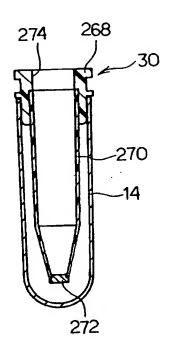
図 18

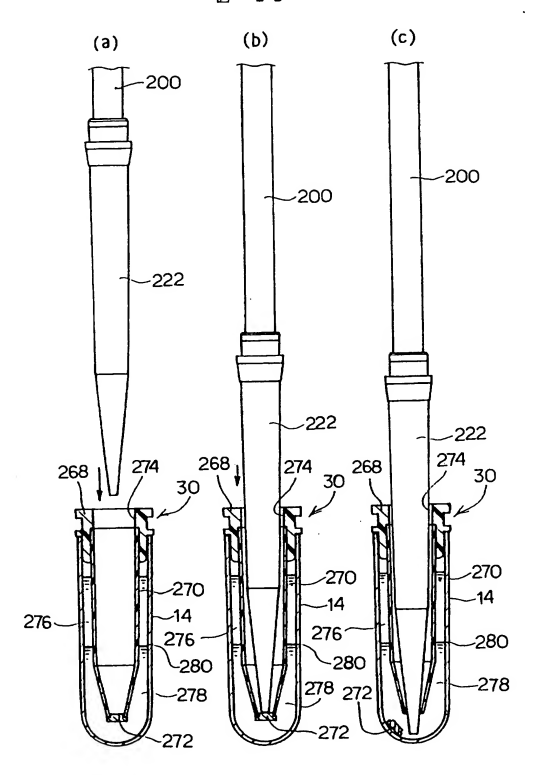






② 2 1





WO 97/40357 PCT/JP97/01366

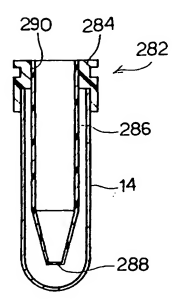
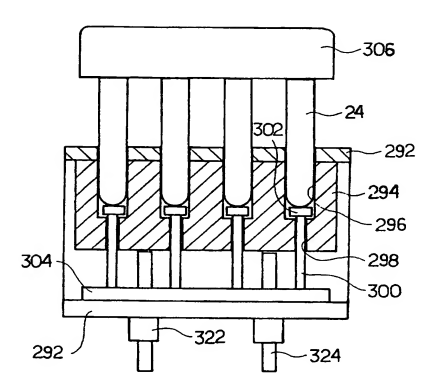
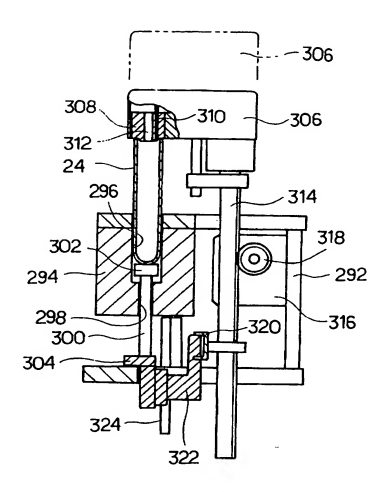


図 24





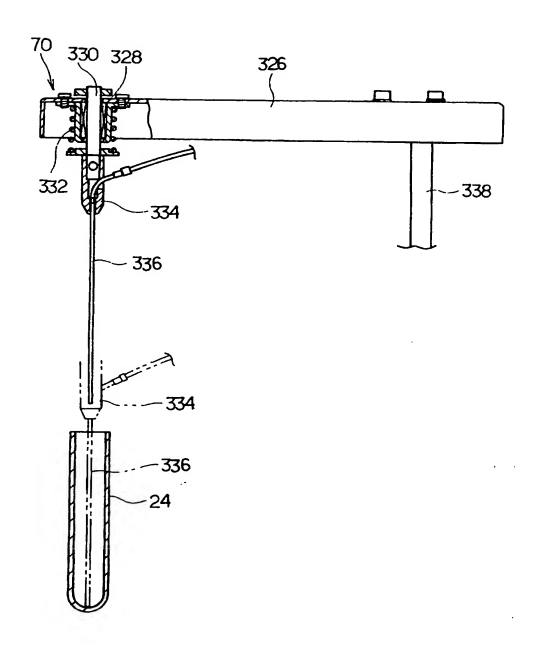
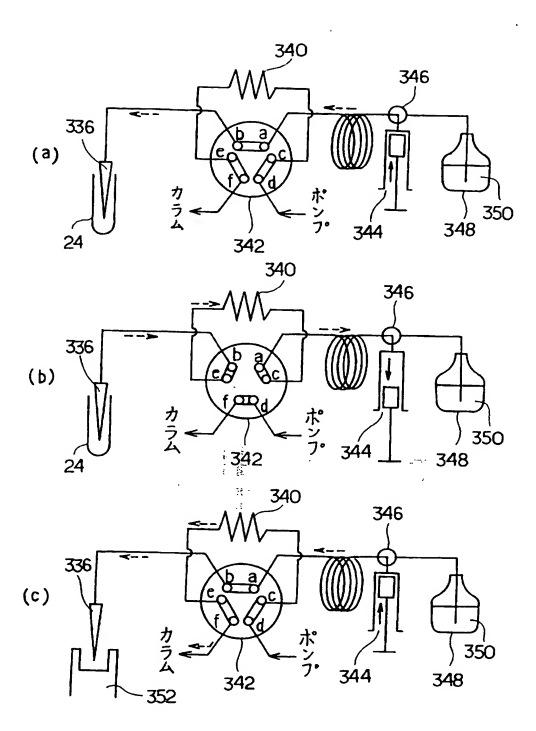
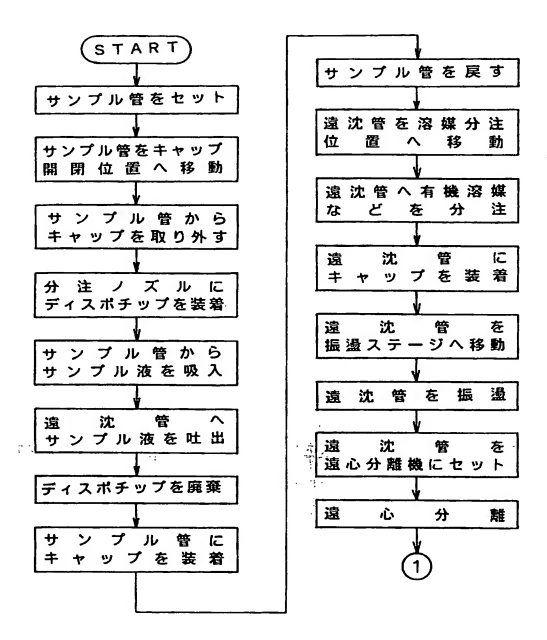
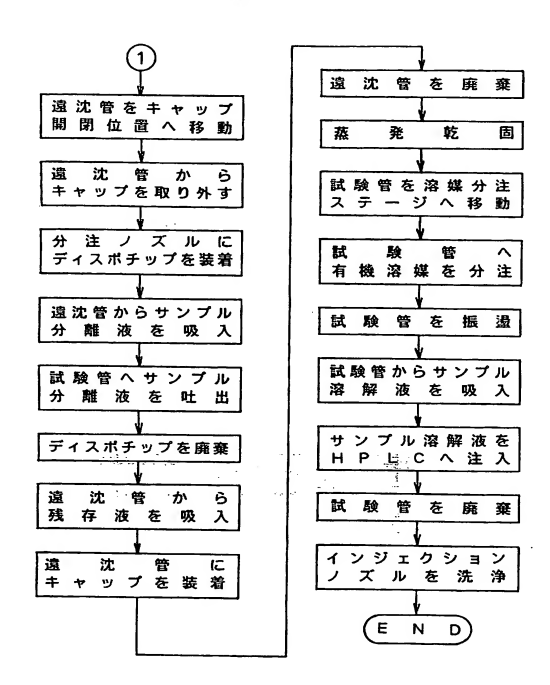


図 27







#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01366

A.	CLAS	SIFICA	TION OF SI	UBJEC	T MATTER	
	Int.	C16	G01N1/	10.	G01N35/0	) (

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int. Cl<sup>6</sup> G01N1/10, G01N35/00-35/08

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho

1940 - 1997

Kokai Jitsuyo Shinan Koho

1971 - 1997

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	JP, 05-60769, A (Hitachi, Ltd.), March 12, 1993 (12. 03. 93),	
Y	Par. Nos. (0010), (0011); Figs. 1, 2	1 - 28
Y	JP, 59-68675, A (Yamasa Shoyu Co., Ltd.), April 18, 1984 (18. 04. 84), Page 2, lower right column, line 12 to page 3,	1-16, 19
	lower left column, line 15	
	JP, 03-125972, A (Seiko Instruments Inc.), May 29, 1991 (29. 05. 91)	
Y	Page 2, upper left column, line 1 to lower right column, line 20; drawings	1-16, 19, 22
	JP, 63-149561, A (Hitachi, Ltd.), June 22, 1988 (22. 06. 88),	<del></del>
Y	Page 2, lower left column, line 12 to page 3, upper right column, line 10; Fig. 1	2 - 7
Y	JP, 04-274764, A (Mitsubishi Kasei Eng. Co.), September 30, 1992 (30. 09. 92),	9, 12, 23-25

X Further documents are listed in the continuation of Box (	X	Further documents	are listed	in the	continuation	of Box	C
---	---	-------------------	------------	--------	--------------	--------	---

See patent family annex.

- Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" carlier document but published on or after the international filing date
  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is
  cited to establish the publication date of another citation or other
  special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

July 16, 1997 (16. 07. 97)

Name and mailing address of the ISA/

Japanese Patent Office

Facsimile No.

Date of mailing of the international search report

July 29, 1997 (29. 07. 97)

Authorized officer

Telephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01366

			97/01366
C (Continu	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
	Par. Nos. (0022) to (0026); Figs. 1 to	4	
Y	JP, 57-98862, A (Olympus Optical Co., June 19, 1982 (19. 06. 82), Page 2, upper left column, line 10 to upper left column, line 11; Fig. 1; palower left column, line 3 to page 4, u column, line 18	page 3, ge 3,	10 - 11, 23 - 28
Y	JP, 03-110468, A (K.K. Analytical Inst and others), May 10, 1991 (10. 05. 91), Page 4, upper left column, lines 13 to Figs. 1, 4		13, 20
Y A	JP, 05-232122, A (Horiba, Ltd. and oth September 7, 1993 (07. 09. 93), Par. Nos. (0008) to (0035)	ers),	14, 27 1-13, 15-26, 28
_ A	JP, 07-198728, A (Olympus Optical Co., August 1, 1995 (01. 08. 95), Fig. 1 and the explanation thereof	Ltd.),	1 - 28
A	JP, 56-64639, A (Becton, Dickinson and June 1, 1981 (01. 06. 81), Figs. 3, 4 and the explanation thereof		29 - 30
		eligation of the control of the cont	*
•			* *

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

国際出願番号 PCT/JP97/01366

• 4									
	A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl <sup>e</sup> G01N1/10, G01N35/06								
-	Int. Cl. GOINI/IU, GUIN35/UB								
	B. 調査を行 調査を行った最		許分類(IPC))		<del></del>				
	調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl* G01N1/10, G01N35/00-35/08								
	最小限資料以外	トの資料で調査を行	った分野に含まれるもの		·				
	日本国実用新案公報 1940-1997 日本国公開実用新案公報 1971-1997								
	国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)								
	C. 関連する	 5と認められる文献		··· · · · · · · · · · · · · · · · · ·			<del></del>		
	引用文献の カテゴリー*		及び一部の箇所が関連する	レきけっ	その関連する				する 囲の番号
	Y	JP, 05-60	769, A (株式会社日立 段落番号【0010】—	製作所),	12.3月	. 1993		1 – 2	
	Y		675,A(ヤマサ醤油树 第2頁下右欄第12行ー同				18.	1-16	, 19
and and the second	Y		5 9 7 2, A (セイコー領 9 1), 公報第2頁上左相					1 - 16	19,
	Y		9561, A (株式会社F , 公報第2頁下左欄第12					2-7	
	□ C欄の続き	とにも文献が列挙さ	れている。		パテントフ	アミリーに	質する別	紙を参照。	•
	もの	車のある文献ではな	く、一般的技術水準を示す	ן (T)	国際出願日ス	すするもので	に公表さ はなく、		
	「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの の 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する			「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの					
-	「〇」ロ頭に。		示等に官及する文献 権の主張の基礎となる出願		よって進歩性	D、当業者に tがないと考 トファミリー	えられる		超古でに
	国際調査を完了	•	07. 97	国際調	を報告の発送	差日 2	9,07	7.97	
	日本国	・ の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/ 郵便番号100	JP)	特許庁		限のある職員 山 茂	.) 解	2 J	7519
		事使番号100 8千代田区霞が関三	丁目4番3号	電話番	身 03-3	3581-1	101	内線 3	3 2 5 1

	関連すると認められ	る文献			A Brain Jan ou
引用文献の				ナイ佐田の出ニ	関連する 請求の範囲の番号
カテゴリー*	引用文献名	及び一部の箇所が関連	するときは、その関連	する箇所の表示	
Y	JP, 04-274 . 1992 (30. 4図	764, A (三菱化成 09.92), 段落番	エンシニアリンク株式 号【0022】-【0	(安任) , 30. 9月 026] 及び第1-	25
Y	2 (19.06.8	62, A (オリンパス 2), 公報第2頁上左 下左欄第3行-同第4	欄第10行ー同第3頁	19.6月.198 上左欄第11行及び	10-11, 23-28
Y	JP, 03-110 0.5月.1991 4図	468, A (株式会社 (10.05.91)	アナリイチカルインス 公報第4頁上左欄第1	ツルメンツ他), 1 3-17行、第1、	13,20
Y A	JP, 05-232 07. 09. 93)	2122, A(株式会社 ,段落番号【0008	堀場製作所、他), 7 】 —【0035】	. 9月. 1993 (	14, 27, 1-13, 15- 26, 28
A	JP, 07-198 5 (01.08.9	3 7 2 8, A(オリンパ 9 5), 第 1 図及びそ	ス光学工業株式会社) の説明	, 1.8月.199	1-28
A	JP, 56-646 6月, 1981 ((	339, A (ベクトン・ )1.06.81),第	ヂキンソン・アンド・ 3-4図及びその説明	カンパニー), 1. ]	29-30
	<b>-</b>				
			. <u>.</u>		
· 77.72	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)			 	
		<u> </u>		:	
			•		·